




Pyridones.**Publication number:** EP0154190**Publication date:** 1985-09-11**Inventor:** JURASZYK HORST DR; ENENKEL HANS-JOACHIM DR; MINCK KLAUS OTTO DR; SCHLIEP HANS-JOACHIM DR; PIULATS JAIME DR**Applicant:** MERCK PATENT GMBH (DE)**Classification:**






- international: C07D215/22; A61K31/435; A61K31/44; A61K31/4402; A61K31/4406; A61K31/4409; A61K31/4418; A61K31/4425; A61K31/4427; A61K31/443; A61K31/4433; A61K31/455; A61P9/04; A61P9/12; C07D213/73; C07D213/82; C07D213/85; C07D213/89; C07D215/38; C07D215/54; C07D333/00; C07D401/04; C07D401/06; C07D401/12; C07D401/14; C07D405/06; C07D409/06; C07D413/04; C07D413/14; C07D417/04; C07D417/14; C07D471/04; C07D498/04; C07D513/04; C07F9/6558; C07F9/6561; A61K31/435; A61K31/44; A61K31/4402; A61K31/4406; A61K31/4409; A61K31/4418; A61K31/4425; A61K31/4427; A61K31/455; A61P9/00; C07D213/00; C07D215/00; C07D333/00; C07D401/00; C07D405/00; C07D409/00; C07D413/00; C07D417/00; C07D471/00; C07D498/00; C07D513/00; C07F9/00; (IPC1-7): C07D417/04; C07D213/85; C07D215/54; C07D401/04; C07D401/06; C07D401/12; C07D401/14; C07D413/04; C07D417/14; C07D471/04; C07D513/04

- european: C07D213/73F6; C07D213/82H; C07D213/82I; C07D213/85; C07D215/54; C07D401/04; C07D401/06; C07D401/12; C07D401/14; C07D405/06; C07D409/06; C07D413/04; C07D417/04; C07D417/14; C07D471/04; C07D498/04; C07D513/04; C07F9/6558B; C07F9/6561

Application number: EP19850101326 19850208**Priority number(s):** DE19843406329 19840222**Also published as:**

 JP61010557 (A)
 ES8606279 (A)
 DE3406329 (A1)

Cited documents:

 DE3317289
 DE3106460
 DE2646469
 EP0120589
 EP0092459
more >>

Report a data error here**Abstract of EP0154190**

2(1H)-Pyridones of the formula (I) in which R<1> and R<3> to R<6> have the meaning indicated in Claim 1, and the corresponding lactim esters and salts have positive inotropic effects.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

①⑨ BUNDESREPUBLIK
DEUTSCHLAND



DEUTSCHES
PATENTAMT

⑫ **Offenlegungsschrift**
⑪ **DE 3406329 A1**

②① Aktenzeichen: P 34 06 329.3
②② Anmeldetag: 22. 2. 84
④③ Offenlegungstag: 22. 8. 85

⑤① Int. Cl. 4:
C07 D 213/64

C 07 D 213/62
C 07 D 213/22
C 07 D 401/04
C 07 D 413/04
C 07 D 417/04
C 07 D 471/04
C 07 D 513/04
A 61 K 31/44
A 61 K 31/675
A 61 K 31/395
C 07 D 409/12

DE 3406329 A1

⑦① Anmelder:
Merck Patent GmbH, 6100 Darmstadt, DE

⑦② Erfinder:
Juraszyk, Horst, Dr., 6104 Seeheim, DE; Enenkel,
Hans-Joachim, Dr., 6100 Darmstadt, DE; Minck,
Klaus Otto, Dr., 6105 Ober-Ramstadt, DE; Schliep,
Hans-Jochen, Dr., 6109 Mühlthal, DE; Piulats, Jaime,
Dr., Barcelona, ES

Behördeneigentum

⑤④ Pyridone

Neue 2(1H)-Pyridone der allgemeinen Formel I

\$F1

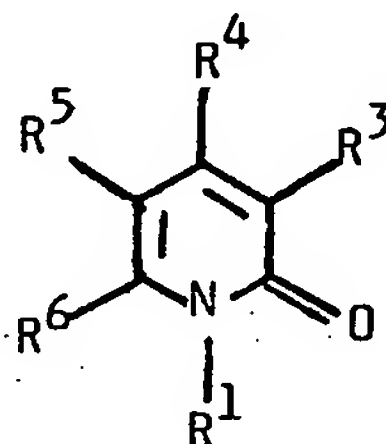
worin
R¹ sowie R³ bis R⁶ die in Patentanspruch 1 angegebene Be-
deutung haben,
sowie die entsprechenden Lactimester und Salze zeigen
positiv isotrope Wirkungen.

DE 3406329 A1

Merck Patent Gesellschaft
mit beschränkter Haftung
D a r m s t a d t

Patentansprüche

5 (1.) Pyridone der allgemeinen Formel I



I

worin

- 10 R^1 H, A oder Benzyl,
 R^3 H, CN, CONH_2 , COOH , COOA , $\text{COOCH}_2\text{C}_6\text{H}_5$ oder NH_2 ,
 R^4 H, A, $\text{A}_2\text{N-CH=CH-}$, Ar-alkyl,
 R^5 OH, OA, SA, SO-A , $\text{SO}_2\text{-A}$ oder NR^7R^8 ,
H, $\text{R}^9\text{-CHR}^{10}\text{-CO-}$, $\text{A}_2\text{N-CH=CR}^{10}\text{-CO-}$, Ar, Py,
15 unsubstituiertes oder ein- oder mehrfach durch
 R^{10} und/oder R^{11} substituiertes Thiazolyl,
Imidazolyl, Pyrazolyl, Isoxazolyl oder
Imidazopyridyl,
 R^6 H, A, COOA oder zusammen mit R^{10} eine $\text{-CH}_2\text{CH}_2\text{-}$
oder -CH=CH- Gruppe,
A Alkyl,
20 Ar Phenyl oder ein- bis dreifach durch A, OA,
F, Cl, Br, J, CF_3 , OH, NO_2 , NH_2 , ANH , A_2N ,
CN, CONH_2 , COOH , COOA , CH_2COOH , CH_2COOA , SA,
 SO-A , SO_2A , Phosphonomethyl, Alkylphosphono-
methyl, Dialkylphosphonomethyl, AO-alkyl,
25 AS-alkyl, Ar' , $\text{Ar}'\text{O}$, $\text{Ar}'\text{-thioalkyl}$ oder
Hydroxyalkyl substituiertes Phenyl,

- Ar' Phenyl oder Fluorphenyl,
- Py 2-, 3- oder 4-Pyridyl oder einfach durch A, OA, F, Cl, Br, J, NO₂, CN, CONH₂, COOH, N-Oxido-sauerstoff oder Pyridyl substituiertes 2-, 3- oder 4-Pyridyl,
- 5 R⁷ H, A, Alkenyl, Hydroxyalkyl, Dihydroxyalkyl, AO-alkyl, Ar, Py, R¹²R¹³N-alkyl, Ar-alkyl, Ar-hydroxyalkyl, Indanyl, Py-alkyl, 1-R¹⁴-piperidyl oder 2-(4-Methyl-5-imidazolylmethylthio)-ethyl,
- 10 R⁸ H, A, Hydroxyalkyl, Ar, Ar-alkyl, H-CO-, A-CO-, Ar-CO-, Py-CO-, Ar-alkyl-CO-, COOA oder CONHA,
- 15 R⁷ und R⁸ zusammen auch A₂N-CH= oder eine Alkylengruppe mit 3 bis 5 C-Atomen, die durch -O- oder -NR¹⁵- unterbrochen und/oder ein- oder mehrfach durch Carbonylsauerstoff, A, Ar-alkyl, COOH, COOA oder ArCH₂OCO- substituiert sein kann,
- 20 R⁹ H, H-CO-, AO-CO-, A-CO-, Cl, Br, OH, OA, A-COO-, CF₃COO-, A-SO₂-O-, Ar-SO₂-O-, SCN, 2-Imidazolylthio, 2-Benzimidazolylthio, Ar-CO-, Py-CO, Furoyl oder Thenoyl,
- 25 R¹⁰ H, A oder zusammen mit R⁶ eine -CH₂CH₂- oder -CH=CH-Gruppe,
- R¹¹ H, A, Alkenyl, H₂N-CO-, H₂N-CO-CH₂-, AOOC-CH₂-, CN, CN-CH₂-, Ar, Ar-alkyl, AOOC-Ar-alkenyl, Py, Pyrimidyl, F, Cl, Br, J, OH, SH, OA, SA, SO-A, SO₂-A, NR⁷R⁸ oder 2-Oxo-1,2-dihydro-4-(A-CO)-5-A-pyridyl,
- 30

5 R^{12} und R^{13} jeweils H, A, Ar-alkyl, H-CO-, A-CO-, Ar-CO- oder Ar-alkyl-CO- oder zusammen eine Alkylen-
gruppe mit 4 oder 5 C-Atomen, die durch -O-
oder $-NR^{15}$ - unterbrochen und/oder ein- oder
mehrfach durch Carbonylsauerstoff, A, Ar-alkyl,
COOH, COOA oder $Ar-CH_2O-CO-$ substituiert sein
kann,
 R^{14} H, Formyl, COOA oder Benzyl,
10 R^{15} H, A, Hydroxyalkyl, Dihydroxyalkyl, A_2N -alkyl,
A-CO-, Ar, Thienyl, Ar-alkyl, $R^{12}R^{13}N-CO-CH_2-$,
Ar-CO-, Furoyl, Thenoyl, H_2N-CO- , $ANH-CO-$,
ArNH-CO- oder A-COO-alkyl

bedeuten,

15 worin die Alkyl- und Alkenylgruppen jeweils bis zu
6 C-Atome besitzen,

worin ferner

- (a) nur zwei der Reste R^3 bis R^6 H bedeuten können,
- (b) R^5 nur dann H sein kann, wenn gleichzeitig R^4
Ar-alkyl oder NR^7R^8 bedeutet,
- 20 (c) R^5 nur dann Ar, Py, unsubstituiertes Thiazolyl,
unsubstituiertes Imidazolyl, unsubstituiertes
Pyrazolyl oder unsubstituiertes Isoxazolyl sein
kann, wenn gleichzeitig R^4 A, $A_2N-CH=CH-$,
Ar-alkyl, OH, OA, SO-A, SO_2-A oder NR^7R^8 und/
25 oder R^6 COOA bedeuten,

- 4 -

- (d) R^5 nur dann CH_3-CO- oder $A-CH_2-CO-$ sein kann, wenn gleichzeitig R^4 $A_2N-CH=CH-$, Ar-alkyl, OH, OA, SO-A, SO_2-A oder NR^7R^8 und/oder R^6 COOA bedeuten,
- 5 (e) R^5 und R^6 zusammen nur dann $-COCH_2CH_2CH_2-$ sein können, wenn gleichzeitig R^3 CN, COOH, COOA, $COOCH_2C_6H_5$ oder NH_2 und/oder R^4 A, $A_2N-CH=CH-$, Ar-alkyl, OH, OA, SO-A, SO_2-A oder NR^7R^8 bedeuten,
- 10 sowie die entsprechenden Lactimester und die Salze der Verbindungen der Formel I.
2. a) 3-Cyan-1,2,5,6,7,8-hexahydro-chinolin-2,5-dion;
- b) 3-Cyan-5-bromacetyl-6-methyl-2-pyridon;
- 15 c) 3-Cyan-5-chloracetyl-6-methyl-2-pyridon;
- d) 3-Cyan-5-(2-brompropionyl)-6-methyl-2-pyridon;
- e) 3-Cyan-5-(2-chlorpropionyl)-6-methyl-2-pyridon;
- 20 f) 3-Cyan-5-bromacetyl-6-ethyl-2-pyridon;
- g) 3-Cyan-5-chloracetyl-6-ethyl-2-pyridon;
- h) 3-Cyan-6-brom-1,2,5,6,7,8-hexahydro-chinolin-2,5-dion;

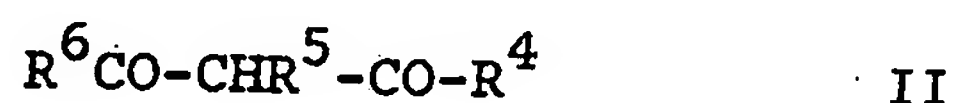
- 5 -

- i) 3-Cyan-6-chlor-1,2,5,6,7,8-hexahydro-chino-
lin-2,5-dion;
- j) 3-Cyan-5-2-(3-pyridyl)-4-thiazolyl-6-
methyl-2-pyridon;
- 5 k) 3-Cyan-5-(2-p-diethylphosphonomethylphenyl-
4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon;
- l) 3-Cyan-5-(2-p-methoxyanilino-4-thiazolyl)-
6-methyl-2-pyridon;
- 10 m) 3-Cyan-5-(2-N-ethyl-formamido-4-thiazolyl)-
6-methyl-2-pyridon;
- n) 3-Cyan-5-(2-N-benzyl-acetamido-4-thia-
zolyl)-6-methyl-2-pyridon;
- o) 3-Cyan-5-(2-N-ethyl-propionamido-4-thia-
zolyl)-6-methyl-2-pyridon;
- 15 p) 3-Cyan-5-(2-acetamido-4-methyl-5-thiazo-
lyl)-6-methyl-2-pyridon;
- q) 3-Cyan-5-(8-carbamoyl-imidazo/1,2-apyri-
din-2-yl)-6-methyl-2-pyridon;
- 20 r) 2-Dimethylamino-8-cyan-6,7-dihydro-thia-
zo/4,5-fchinolin-7-on;
- s) 3-Cyan-5-(2-dimethylaminomethylenamino-4-
thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon.

3. Verfahren zur Herstellung von Pyridonen der Formel I nach Anspruch 1 sowie ihrer Lactim-ester und der Säureadditionssalze der basischen unter diesen Verbindungen, dadurch gekennzeichnet, daß man

5

- 3.1 eine Dicarbonylverbindung der Formel II



worin

R^4 , R^5 und R^6

die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben

10

oder eines ihrer reaktionsfähigen Derivate mit einer Verbindung der Formel III



worin

R^{16}

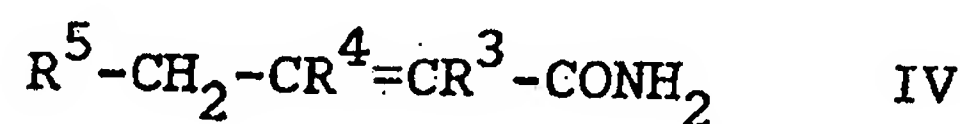
R^1 und R^3

R^1NHCO- oder CN bedeutet und die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben

15

umsetzt, oder daß man

- 3.2 ein Amid der Formel IV



20

worin

R^3 , R^4 und R^5

die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben

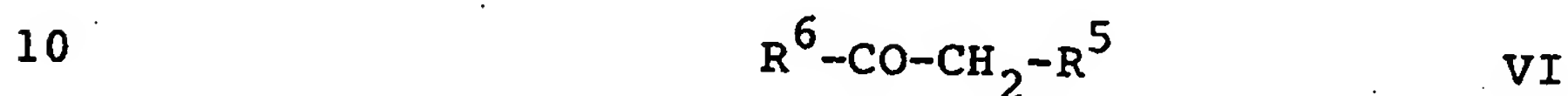
oder eines seiner reaktionsfähigen Derivate mit einer Verbindung der Formel V



worin

5 X AO oder A₂N bedeuten und
R⁶ und A die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben
umsetzt, oder daß man

3.3 ein Keton der Formel VI



worin
R⁵ und R⁶ die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben
oder eines seiner reaktionsfähigen Derivate
mit einem Nitril der Formel VII



worin

20 Z (AS)₂ oder (H,Y) und
Y HO, AO, A-CO-O-, Ar-SO₂-O-, A₂N oder
H₂N-CO-NH-

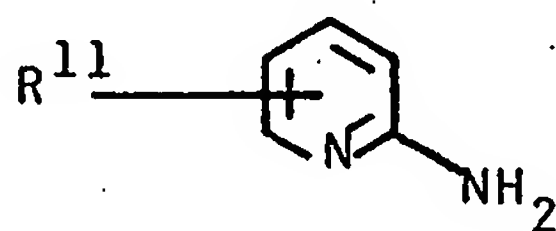
bedeuten und
A, Ar und R¹⁶ die in Anspruch 1 bzw.
oben angegebenen Bedeutungen
haben
umsetzt, und/oder daß man

- 8 -

- 3.4 ein Keton der Formel I ($R^5 = R^{10}-CH_2-CO-$)
- 3.4.1 zu einem Haloketon der Formel I ($R^5 = Cl-CHR^{10}-CO-$ oder $Br-CHR^{10}-CO-$) halogeniert oder
- 3.4.2 mit einem Ester der Formel $R^{17}-COOA$ (worin R^{17} ,
5 H, AO, A, Ar, Py, Furyl oder Thienyl bedeutet)
zu einer Dicarbonylverbindung der Formel I
($R^5 = R^{17}-CO-CHR^{10}-CO-$) kondensiert, und/oder
daß man
- 3.5 ein Haloketon der Formel I ($R^5 = Cl-CHR^{10}-CO-$
10 oder $Br-CHR^{10}-CO-$)
- 3.5.1 mit einer Verbindung der Formel $R^{18}-H$ (worin R^{18}
OH, OA, A-COO- oder SCN bedeutet) oder einem
ihrer reaktionsfähigen Derivate zu einer Verbin-
15 dung der Formel I ($R^5 = R^{18}-CHR^{10}-CO-$) umgesetzt
oder
- 3.5.2 mit einem Thioamid der Formel $R^{11}-CS-NH_2$ oder
einem seiner reaktionsfähigen Derivate zu einem
Thiazolderivat der Formel I ($R^5 =$ unsubstituier-
tes oder ein- oder mehrfach durch R^{10} und/oder
20 R^{11} substituiertes Thiazolyl) umgesetzt oder
- 3.5.3 mit einer Verbindung der Formel $R^{19}-SM$ (worin
 R^{19} 2-Imidazolinylothio oder 2-Benzimidazolyl-
thio bedeutet) oder einem ihrer reaktionsfähi-
gen Derivate zu einer Verbindung der Formel I
25 ($R^5 = R^{19}-CHR^{10}-CO-$) umgesetzt oder

3.5.4 mit einem Guanidin der Formel $\text{H}_2\text{N}-\text{C}(=\text{NH})-\text{NR}^7\text{R}^8$
 (worin R^7 und R^8 die in Anspruch 1 angegebenen
 Bedeutungen haben) oder einem seiner reak-
 tionsfähigen Derivate zu einer Verbindung der
 Formel I ($\text{R}^5 = 2-\text{NR}^7\text{R}^8-4\text{-imidazoly1}$) umgesetzt
 oder

3.5.5 mit einem 2-Aminopyridinderivat der Formel VIII



VIII

worin
 R^{11} die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung hat
 zu einem Imidazopyridinderivat der Formel I
 ($\text{R}^5 =$ unsubstituiertes oder ein- oder mehr-
 fach durch R^{10} und/oder R^{11} substituiertes
 Imidazo[1,2-a]pyridin-2-yl)
 umgesetzt, oder daß man

3.6 eine Verbindung der Formel I ($\text{R}^5 = \text{HO}-\text{CHR}^{10}-\text{CO}-$)
 mit einer Verbindung der Formel $\text{R}^{20}-\text{H}$ (worin
 R^{20} A-COO-, $\text{CF}_3\text{-COO-}$, A-SO₂-O- oder Ar-SO₂-O-
 bedeutet) oder einem ihrer reaktionsfähigen Deri-
 vate zu einer Verbindung der Formel I ($\text{R}^5 =$
 $\text{R}^{20}-\text{CHR}^{10}-\text{CO}-$) umgesetzt, oder daß man

- 3.7 eine 1,3-Dicarbonylverbindung der Formel I
($R^5 = R^{17}-CO-CHR^{10}-CO-$)
- 3.7.1 mit einem Hydrazinderivat der Formel I
 $R^{11}-NH-NH_2$ zu einem Pyrazolderivat der Formel I
5 ($R^5 =$ unsubstituiertes oder ein- oder mehrfach
durch R^{10} und/oder R^{11} substituiertes Pyrazo-
lyl) oder
- 3.7.2 mit Hydroxylamin zu einem Isoxazolderivat der
Formel I ($R^5 =$ unsubstituiertes oder ein- oder
10 mehrfach durch R^{10} und/oder R^{11} substituiertes
Isoxazoly) umsetzt, oder daß man
- 3.8 eine Carbonylverbindung der Formel I ($R^5 =$
 $R^{21}-CHR^{10}-CO-$, $R^{21} = Cl, Br, A-COO-, CF_3COO-,$
 $A-SO_2-O-$ oder $Ar-SO_2-O-$) mit einem Amidinderivat
15 der Formel $R^{11}-C(=NH)-NH_2$ zu einem Imidazole-
derivat der Formel I ($R^5 =$ unsubstituiertes oder
ein- oder mehrfach durch R^{10} und/oder R^{11} substi-
tuiertes Imidazoly) umsetzt,
- 20 und/oder daß man in einer Verbindung der For-
mel I einen oder mehrere der Reste R^1, R^3, R^4, R^5
und/oder R^6 in andere Reste R^1, R^3, R^4, R^5 und/oder
 R^6 umwandelt, indem man

- 3.9 eine primäre oder sekundäre Aminogruppe alkyliert, benzyliert oder acyliert und/oder
- 5 3.10 eine CN-Gruppe zu einer CONH_2 - oder einer COOH -Gruppe oder eine Carbamoyl- oder COOA -Gruppe zu einer COOH -Gruppe oder einen Lactimester zum freien Pyridon und/oder eine Dialkylphosphono-Gruppe zu einer Alkylphosphono- oder zu einer Phosphono-Gruppe oder eine Alkylphosphono-Gruppe zu einer Phosphono-Gruppe und/oder eine Thioethergruppe zu einer OH-Gruppe und/oder eine N-Acyl-Gruppe zu einer NH-Gruppe hydrolysiert und/oder
- 10
- 15 3.11 eine Thioethergruppe mit Ammoniak oder einem Amin der Formel HNR^7R^8 in eine NR^7R^8 -Gruppe umwandelt und/oder
- 3.12 eine Thioethergruppe mit einem Alkohol oder einem seiner reaktionsfähigen Derivate in eine AO-Gruppe umwandelt und/oder
- 20 3.13 eine COOH -Gruppe decarboxyliert und/oder
- 3.14 eine $-\text{CH}-\text{CH}-$ Gruppe zu einer $-\text{C}=\text{C}-$ Gruppe dehydriert und/oder

- 3.15 eine Thioethergruppe zu einer Sulfoxid- oder zu einer Sulfongruppe oxydiert und/oder
- 3.16 eine COOH- oder Phosphonsäure-Gruppe verestert und/oder
- 5 3.17 eine N-Oxid-Gruppe zur entsprechenden tertiären Aminogruppe reduziert und/oder
- 3.18 zwei H-Atome durch Kondensation mit einem Amidacetal der Formel $A_2N-CH(OA)_2$ durch die Gruppe $A_2N-CH=$ ersetzt und/oder
- 10 3.19 eine Verbindung der Formel I ($R^5 = 2-R^{11}-5-H-4$ -thiazolyl, $R^6 = CH_3$) mit einem Ameisensäurederivat zu einer Verbindung der Formel I ($R^5 = 2-R^{11}-5-R^{10}-4$ -thiazolyl, R^6 und R^{10} zusammen = $-CH=CH-$) umsetzt und/oder
- 15 3.20 zwei H-Atome durch Kondensation mit einem Aldehyd durch die Gruppe $Ar-CH=$ ersetzt und/oder
- 3.21 eine Carbamoylgruppe durch Behandeln mit Halogen und einer starken Base in eine Aminogruppe umwandelt und/oder
- 20 daß man eine Base der Formel I durch Behandeln mit einer Säure in eines ihrer Säureadditionssalze überführt.

4. Verfahren zur Herstellung pharmazeutischer Zubereitungen, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel I und/oder einen entsprechenden Lactimester und/oder eines ihrer physiologisch unbedenklichen Salze zusammen mit mindestens einem festen, flüssigen oder halbflüssigen Träger- oder Hilfsstoff und gegebenenfalls in Kombination mit einem oder mehreren weiteren Wirkstoff(en) in eine geeignete Dosierungsform bringt.
- 5
- 10 5. Pharmazeutische Zubereitung, gekennzeichnet durch einen Gehalt an mindestens einer Verbindung der Formel I und/oder einen entsprechenden Lactimester und/oder einem ihrer physiologisch unbedenklichen Salze.
- 15 6. Verbindungen der allgemeinen Formel I nach Patentanspruch 1 zur Bekämpfung von Krankheiten.
7. Verwendung von Verbindungen der allgemeinen Formel I bei der Bekämpfung von Krankheiten, insbesondere Herzinsuffizienz und/oder Bluthochdruck.

21.02.84

14

3406329

Merck Patent Gesellschaft
mit beschränkter Haftung
D a r m s t a d t

20. Februar 1984

P y r i d o n e

- 14 - 15 -

Pyridone

Die Erfindung betrifft neue 2(1H)-Pyridone, vor- und nachstehend kurz als "2-Pyridone" bezeichnet, der allgemeinen Formel I

- 5 worin
- R^1 H, A oder Benzyl,
- R^3 H, CN, CONH_2 , COOH, COOA, $\text{COOCH}_2\text{C}_6\text{H}_5$ oder NH_2 ,
- R^4 H, A, $\text{A}_2\text{N-CH=CH-}$, Ar-alkyl,
- R^5 OH, OA, SA, SO-A, $\text{SO}_2\text{-A}$ oder NR^7R^8 ,
- 10 R^5 H, $\text{R}^9\text{-CHR}^{10}\text{-CO-}$, $\text{A}_2\text{N-CH=CR}^{10}\text{-CO-}$, Ar, Py, unsubstituiertes oder ein- oder mehrfach durch R^{10} und/oder R^{11} substituiertes Thiazolyl, Imidazolyl, Pyrazolyl, Isoxazolyl oder Imidazopyridyl,
- 15 R^6 H, A, COOA oder zusammen mit R^{10} eine $\text{-CH}_2\text{CH}_2\text{-}$ oder -CH=CH- Gruppe,
- A Alkyl,
- Ar Phenyl oder ein- bis dreifach durch A, OA, F, Cl, Br, J, CF_3 , OH, NO_2 , NH_2 , ANH, A_2N , CN, CONH_2 , COOH, COOA, CH_2COOH , CH_2COOA , SA, SO-A, SO_2A , Phosphonomethyl, Alkylphosphonomethyl, Dialkylphosphonomethyl, AO-alkyl, AS-alkyl, Ar', Ar'O, Ar'-thioalkyl oder Hydroxyalkyl substituiertes Phenyl,
- 20 Ar' Phenyl oder Fluorphenyl,
- Py 2-, 3- oder 4-Pyridyl oder einfach durch A, OA, F, Cl, Br, J, NO_2 , CN, CONH_2 , COOH, N-Oxidosauerstoff oder Pyridyl substituiertes 2-, 3- oder 4-Pyridyl,
- 25 Ar' Phenyl oder Fluorphenyl,
- Py 2-, 3- oder 4-Pyridyl oder einfach durch A, OA, F, Cl, Br, J, NO_2 , CN, CONH_2 , COOH, N-Oxidosauerstoff oder Pyridyl substituiertes 2-, 3- oder 4-Pyridyl,
- 30 R^7 H, A, Alkenyl, Hydroxyalkyl, Dihydroxyalkyl, AO-alkyl, Ar, Py, $\text{R}^{12}\text{R}^{13}\text{N-alkyl}$, Ar-alkyl, Ar-hydroxyalkyl, Indanyl, Py-alkyl, $1\text{-R}^{14}\text{-piperidyl}$ oder 2-(4-Methyl-5-imidazolylmethylthio)-ethyl,

- 15 - 16 .

- R^8 H, A, Hydroxyalkyl, Ar, Ar-alkyl, H-CO-, A-CO-, Ar-CO-, Py-CO-, Ar-alkyl-CO-, COOA oder CONHA,
- 5 R^7 und R^8 zusammen auch $A_2N-CH=$ oder eine Alkylengruppe mit 3 bis 5 C-Atomen, die durch -O- oder $-NR^{15}$ - unterbrochen und/oder ein- oder mehrfach durch Carbonylsauerstoff, A, Ar-alkyl, COOH, COOA oder $ArCH_2OCO-$ substituiert sein kann,
- 10 R^9 H, H-CO-, AO-CO-, A-CO-, Cl, Br, OH, OA, A-COO-, CF_3COO- , A-SO₂-O-, Ar-SO₂-O-, SCN, 2-Imidazolylthio, 2-Benzimidazolylthio, Ar-CO-, Py-CO, Furoyl oder Thenoyl,
- 15 R^{10} H, A oder zusammen mit R^6 eine $-CH_2CH_2-$ oder $-CH=CH-$ Gruppe,
- R^{11} H, A, Alkenyl, H_2N-CO- , $H_2N-CO-CH_2-$, AOOC- CH_2- , CN, CN- CH_2- , Ar, Ar-alkyl, AOOC-Ar-alkenyl, Py, Pyrimidyl, F, Cl, Br, J, OH, SH, OA, SA, SO-A, SO₂-A, NR^7R^8 oder 2-Oxo-1,2-dihydro-4-(A-CO)-5-A-pyridyl,
- 20 R^{12} und R^{13} jeweils H, A, Ar-alkyl, H-CO-, A-CO-, Ar-CO- oder Ar-alkyl-CO- oder zusammen eine Alkylengruppe mit 4 oder 5 C-Atomen, die durch -O- oder $-NR^{15}$ - unterbrochen und/oder ein- oder mehrfach durch Carbonylsauerstoff, A, Ar-alkyl, COOH, COOA oder $Ar-CH_2O-CO-$ substituiert sein kann,
- 25 R^{14} H, Formyl, COOA oder Benzyl,
- R^{15} H, A, Hydroxyalkyl, Dihydroxyalkyl, A_2N -alkyl, A-CO-, Ar, Thienyl, Ar-alkyl, $R^{12}R^{13}N-CO-CH_2-$, Ar-CO-, Furoyl, Thenoyl, H_2N-CO- , ANH-CO-, ArNH-CO- oder A-COO-alkyl
- 30

bedeuten,

- 16/-17.

worin die Alkyl- und Alkenylgruppen jeweils bis zu 6 C-Atome besitzen,

worin ferner

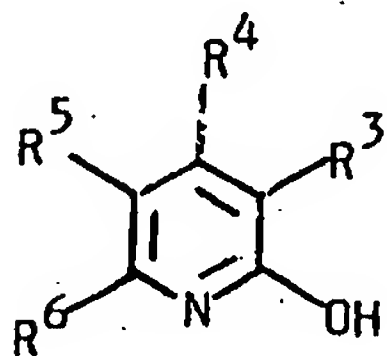
- (a) nur zwei der Reste R^3 bis R^6 H bedeuten können,
- 5 (b) R^5 nur dann H sein kann, wenn gleichzeitig R^4 Ar-alkyl oder NR^7R^8 bedeutet,
- 10 (c) R^5 nur dann Ar, Py, unsubstituiertes Thiazolyl, unsubstituiertes Imidazolyl, unsubstituiertes Pyrazolyl oder unsubstituiertes Isoxazolyl sein kann, wenn gleichzeitig R^4 A, $A_2N-CH=CH-$, Ar-alkyl, OH, OA, SO-A, SO_2-A oder NR^7R^8 und/oder R^6 COOA bedeuten,
- 15 (d) R^5 nur dann CH_3-CO- oder $A-CH_2-CO-$ sein kann, wenn gleichzeitig R^4 $A_2N-CH=CH-$, Ar-alkyl, OH, OA, SO-A, SO_2-A oder NR^7R^8 und/oder R^6 COOA bedeuten,
- 20 (e) R^5 und R^6 zusammen nur dann $-COCH_2CH_2CH_2-$ sein können, wenn gleichzeitig R^3 CN, COOH, COOA, $COOCH_2C_6H_5$ oder NH_2 und/oder R^4 A, $A_2N-CH=CH-$, Ar-alkyl, OH, OA, SO-A, SO_2-A oder NR^7R^8 bedeuten,

sowie die entsprechenden Lactimester und die Salze der Verbindungen der Formel I.

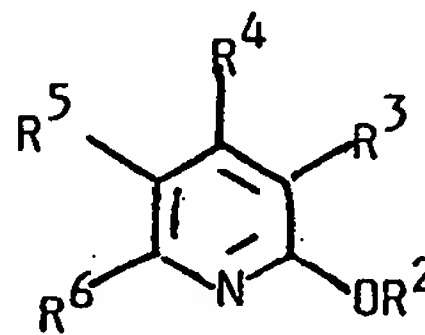
25 Die Verbindungen der Formel I, in denen R^1 H bedeutet, können auch in tautomeren Formen, z.B. in Form der tautomeren Lactime (2-Hydroxypyridine) der Formel I' vorliegen. Die Erfindung erstreckt sich auch auf alle

- 17 - 18.

tautomerer Formen der Verbindungen sowie auch auf die entsprechenden Lactimester (2-Hydroxypyridinester) der Formel IX



I'



IX

5 worin R² eine Acylgruppe bedeutet, vorzugsweise H-CO-, A-CO-, Ar-CO-, Py-CO-, Ar-alkyl-CO-, COOA, CONHA, A-SO₂- oder Ar-SO₂.

Ähnliche Verbindungen sind bekannt aus:

10 EP-OS 0074091; EP-OS 0089022;
DE-OS 26 46 469; DE-OS 31 06 460;
US-PS 4264609; US-PS 4312875; US-PS 4313951;
Chem.Abstr. 80, 133202r (1974); 83, 193029n;
83, 206076b;
J.Chem.Soc.Perkin Trans. I 1978(6) 549-553,
554-558, 857-862.

- 18/-19.

Der Erfindung lag die Aufgabe zugrunde, neue Verbindungen mit wertvollen Eigenschaften aufzufinden, insbesondere solche, die zur Herstellung von Arzneimitteln verwendet werden können. Diese Aufgabe wurde durch die
5 Bereitstellung der Verbindungen der Formel I, ihrer Lactimester und ihrer Salze gelöst.

Es wurde gefunden, daß diese Verbindungen bei guter Verträglichkeit wertvolle pharmakologische Eigenschaften besitzen. Insbesondere zeigen sie eine Wirkung auf
10 den Blutdruck, die Herzkraft (positiv inotrope Wirkung) und eine Ulcus-Wirkung. Die Blutdruck- und Herzwirkung kann z.B. an narkotisierten oder wachen Hunden, Katzen, Affen oder Minischweinen, die positiv inotrope Wirkung auch an isolierten Herzpräparationen
15 (z.B. Vorhof, Papillarmuskel oder perfundiertes Ganzherz) von Ratte, Meerschweinchen oder Katze ermittelt werden, z.B. nach Methoden, wie sie in der DE-OS 26 46 469 oder in Arzneimittelforschung, Band 31 (I) Nr. 1a (1981), Seiten 141 bis 170,
20 beschrieben sind.

Die Verbindungen können daher als Arzneimittelwirkstoffe in der Human- und Veterinärmedizin verwendet werden. Ferner können sie als Zwischenprodukte zur
Herstellung weiterer Arzneimittelwirkstoffe verwendet werden.
25

Gegenstand der Erfindung sind Verbindungen der Formel I, ihre Lactimester und ihre Salze.

In den genannten Resten ist A eine vorzugsweise unverzweigte Alkylgruppe, die vorzugsweise 1 - 4, insbesondere 1, 2 oder 3 C-Atome hat und bevorzugt für Methyl, ferner bevorzugt für Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, Isobutyl, sek.-Butyl, tert.-Butyl, Pentyl, Isopentyl (3-Methylbutyl), Hexyl oder Isohexyl (4-Methylpentyl) steht, ferner auch z.B. für 1- oder 2-Methylbutyl, 1,1-, 1,2- oder 2,2-Dimethylpropyl (Neopentyl), 1-Ethylpropyl, 1-, 2- oder 3-Methylpentyl, 1- oder 2-Ethylbutyl, 1,1-, 1,2-, 1,3-, 2,2-, 2,3- oder 3,3-Dimethylbutyl, 1-Methyl-1-ethylpropyl, 1-Ethyl-2-methylpropyl, 1,1,2- oder 1,2,2-Trimethylpropyl.

Dementsprechend ist A-CO- vorzugsweise Acetyl oder Propionyl, weiterhin bevorzugt Butyryl, Isobutyryl, Valeryl, Capronyl oder Heptanoyl. COOA ist bevorzugt Methoxycarbonyl oder Ethoxycarbonyl. $A_2N-CH=CH-$ ist bevorzugt 2-Dimethylaminovinyl oder 2-Diethylaminovinyl. OA ist bevorzugt Methoxy oder Ethoxy. SA ist bevorzugt Methylthio oder Ethylthio. SO-A ist bevorzugt Methylsulfinyl oder Ethylsulfinyl. SO_2-A ist bevorzugt Methylsulfonyl oder Ethylsulfonyl. $A_2N-C=CR^{10}-CO-$ ist bevorzugt $(CH_3)_2N-C=CR^{10}-CO-$ oder $(C_2H_5)_2N-C=CR^{10}-CO-$. ANH ist bevorzugt Methylamino oder Ethylamino. A_2N ist bevorzugt Dimethylamino oder Diethylamino. AO-alkyl ist bevorzugt Methoxymethyl, Ethoxymethyl, 2-Methoxyethyl oder 2-Ethoxyethyl. AS-alkyl ist bevorzugt Methylthiomethyl, Ethylthiomethyl, 2-Methylthioethyl oder 2-Ethylthioethyl. Hydroxyalkyl ist bevorzugt 2-Hydroxyethyl, ferner auch Hydroxymethyl, 1-Hydroxyethyl, 1-, 2- oder 3-Hydroxypropyl. Dihydroxyalkyl ist bevorzugt

- 2,3-Dihydroxypropyl. CONHA ist bevorzugt N-Methyl- oder N-Ethylcarbamoyl. A-COO- ist bevorzugt Acetoxy oder Propionoxy. A-SO₂-O- ist bevorzugt Methan- oder Ethansulfonyloxy. A₂N-CH= ist bevorzugt
- 5 (CH₃)₂N-CH=, ferner auch bevor(C₂H₅)₂N-CH=. A₂N-alkyl ist bevorzugt 2-Dimethylaminoethyl, 2-Diethylaminoethyl, 2- oder 3-Dimethylamino- propyl, 2- oder 3-Diethylaminopropyl. ANH-CO- ist be- vorzugt N-Methyl-carbamoyl oder N-Ethyl-carbamoyl.
- 10 Alkenyl ist vorzugsweise unverzweigt, hat insbeson- dere 2 - 4, bevorzugt 3 C-Atome und steht bevorzugt für Allyl, ferner für Vinyl, 1-Propen-1-yl, Butenyl wie 1-Buten-1-yl, 2-Buten-1-yl, 3-Buten-1-yl, Pente- nyl wie 1-Penten-1-yl, 2-Penten-1-yl, 3-Penten-1-yl.
- 15 Die Alkenylgruppen können aber auch verzweigt sein; Beispiele dafür sind 1-Methyl-2-propen-1-yl, 1-Methyl- 2-buten-1-yl, 2-Methyl-3-buten-1-yl, 1,1-Dimethyl-2- propen-1-yl.
- Ar ist bevorzugt Phenyl oder einfach substituiertes
- 20 Phenyl, insbesondere o-, m- oder p-Tolyl, o-, m- oder p-Ethylphenyl, o-, m- oder p-Propylphenyl, o-, m- oder p-Isopropylphenyl, o-, m- oder p-Butylphenyl, o-, m- oder p-Isobutylphenyl, o-, m- oder p-Hexyl- phenyl, o-, m- oder p-Methoxyphenyl, o-, m- oder
- 25 p-Ethoxyphenyl, o-, m- oder p-Propoxyphenyl, o-, m- oder p-Isopropoxyphenyl, o-, m- oder p-Butoxy- phenyl, o-, m- oder p-Isobutoxyphenyl, o-, m- oder p-Hexoxyphenyl, o-, m- oder p-Fluorphenyl, o-, m- oder
- 30 p-Chlorphenyl, o-, m- oder p-Bromphenyl, o-, m- oder p-Jodphenyl, o-, m- oder p-Trifluormethylphenyl, o-, m- oder p-Hydroxyphenyl, o-, m- oder p-Nitrophenyl,

- 21 - 22.

- o-, m- oder p-Aminophenyl, o-, m- oder p-Methylamino-
phenyl, o-, m- oder p-Ethylaminophenyl, o-, m- oder
p-Dimethylaminophenyl, o-, m- oder p-Methylethylamino-
phenyl, o-, m- oder p-Diethylaminophenyl, o-, m- oder
5 p-Cyanphenyl, o-, m- oder p-Carbamoylphenyl, o-, m-
oder p-Carboxyphenyl, o-, m- oder p-Methoxycarbonyl-
phenyl, o-, m- oder p-Ethoxycarbonphenyl, o-, m- oder
p-Carboxymethylphenyl, o-, m- oder p-Methoxycarbonyl-
methylphenyl, o-, m- oder p-Ethoxycarbonylmethylphenyl,
10 o-, m- oder p-Methylthiophenyl, o-, m- oder p-Ethyl-
thiophenyl, o-, m- oder p-Methylsulfinylphenyl, o-, m-
oder p-Ethylsulfinylphenyl, o-, m- oder p-Methylsul-
fonylphenyl, o-, m- oder p-Ethylsulfonylphenyl, o-, m-
oder p-Phosphonomethylphenyl, o-, m- oder p-Methyl-
15 phosphonomethylphenyl, o-, m- oder p-Ethylphosphono-
methylphenyl, o-, m- oder p-Dimethylphosphonomethyl-
phenyl, o-, m- oder p-Diethylphosphonomethylphenyl, o-,
m- oder p-Methoxymethylphenyl, o-, m- oder p-(2-
Methoxyethyl)phenyl, o-, m- oder p-Methylthiomethyl-
20 phenyl, o-, m- oder p-(2-Methylthioethyl)-phenyl, 2-,
3- oder 4-Biphenylyl, 2'-, 3'- oder 4'-Fluor-4-bi-
phenylyl, o-, m- oder p-Phenoxyphenyl, o-, m- oder
p-(p-Fluorphenoxy)-phenyl, o-, m- oder p-Phenylthio-
methylphenyl, o-, m- oder p-Hydroxymethylphenyl, o-,
25 m- oder p-(2-Hydroxyethyl)-phenyl.

- Ar kann auch eine zweifach, ferner eine dreifach sub-
stituierte Phenylgruppe sein, worin die Substituenten
gleich oder voneinander verschieden sein können, z. B.
2,3-, 2,4-, 2,5-, 2,6-, 3,4- oder 3,5-Dimethylphenyl,
30 2,3-, 2,4-, 2,5-, 2,6-, 3,4- oder 3,5-Dimethoxyphenyl,
2,3-, 2,4-, 2,5-, 2,6-, 3,4- oder 3,5-Dihydroxyphenyl,
3,4-Diaminophenyl, 3-Methoxy-4-hydroxyphenyl, 3-Hydroxy-
4-methoxyphenyl, 3-Nitro-4-hydroxyphenyl, 3-Amino-4-
hydroxyphenyl, 3,4,5-Trimethoxyphenyl.

- Besonders bevorzugte Reste Ar sind Phenyl, o-, m- und p-Methoxyphenyl, 2,4- und 3,4-Dimethoxyphenyl. Dementsprechend ist Ar-alkyl bevorzugt Benzyl, o-, m- oder p-Methoxybenzyl, 2,4- oder 3,4-Dimethoxybenzyl, 2-Phenylethyl, 2-(o-, 2-(m- oder 2-(p-Methoxyphenyl)-ethyl, 2-(2,4- oder 2-(3,4-Dimethoxyphenyl)-ethyl, und Ar-CO-ist bevorzugt Benzoyl, o-, m- oder p-Methoxybenzoyl, 2,4- oder 3,4-Dimethoxybenzoyl. Ar-SO₂-O- ist bevorzugt Benzol- oder p-Toluolsulfonyloxy. Ar-hydroxyalkyl ist bevorzugt α-Hydroxybenzyl, 1- oder 2-Hydroxy-2-phenylethyl, α-Hydroxy-p-methoxybenzyl oder 1- oder 2-Hydroxy-2-p-methoxyphenylethyl, Ar-alkyl-CO ist bevorzugt Phenylacetyl, 3-Phenylpropionyl, p-Methoxyphenylacetyl oder 3-p-Methoxyphenylpropionyl. ArCH₂OCO- ist bevorzugt Benzyloxycarbonyl oder p-Methoxybenzyloxycarbonyl. Ar-NH-CO- ist bevorzugt N-Phenylcarbamoyle oder N-p-Methoxyphenyl-carbamoyle.
- Py steht vorzugsweise für 4-Pyridyl, ferner bevorzugt für 2- oder 3-Pyridyl, weiterhin für 3-, 4-, 5- oder 6-Methyl-2-pyridyl, 2-, 4-, 5- oder 6-Methyl-3-pyridyl, 2- oder 3-Methyl-4-pyridyl, 2- oder 3-Ethyl-4-pyridyl, 3-, 4- 5- oder 6-Methoxy-2-pyridyl, 2-, 4-, 5- oder 6-Methoxy-3-pyridyl, 2- oder 3-Methoxy-4-pyridyl, 2- oder 3-Ethoxy-4-pyridyl, 3-, 4-, 5- oder 6-Fluor-2-pyridyl, 2-, 4-, 5- oder 6-Fluor-3-pyridyl, 2- oder 3-Fluor-4-pyridyl, 3-, 4-, 5- oder 6-Chlor-2-pyridyl, 2-, 4-, 5- oder 6-Chlor-3-pyridyl, 2- oder 3-Chlor-4-pyridyl, 3-, 4-, 5- oder 6-Brom-2-pyridyl, 2-, 4-, 5- oder 6-Brom-3-pyridyl, 2- oder 3-Brom-4-pyridyl, 3-, 4-, 5- oder 6-Jod-2-pyridyl, 2-, 4-, 5- oder 6-Jod-3-pyridyl, 2- oder 3-Jod-4-pyridyl, 3-, 4-, 5- oder 6-Nitro-2-pyridyl, 2-, 4-, 5- oder 6-Nitro-3-pyridyl, 2- oder 3-Nitro-4-pyridyl, 3-, 4-, 5- oder 6-Cyan-2-pyridyl, 2-, 4-, 5- oder 6-Cyan-3-pyridyl,

- 23-24

2-oder 3-Cyan-4-pyridyl, 3-, 4-, 5- oder 6-Carbamoyl-2-pyridyl, 2-, 4-, 5- oder 6-Carbamoyl-3-pyridyl, 2- oder 3-Carbamoyl-4-pyridyl, 3-, 4-, 5- oder 6-Carboxy-2-pyridyl, 2-, 4-, 5- oder 6-Carboxy-3-pyridyl; 2- oder
 5 3-Carboxy-4-pyridyl, N-Oxido-2-, -3- oder -4-pyridyl, 3-, 4-, 5- oder 6-(2-Pyridyl)-2-pyridyl, 2-, 4-, 5- oder 6-(2-Pyridyl)-3-pyridyl, 2- oder 3-(2-Pyridyl)-4-pyridyl, 3-, 4-, 5- oder 6-(3-Pyridyl)-2-pyridyl, 2-, 4-, 5- oder 6-(3-Pyridyl)-3-pyridyl, 2- oder 3-(3-Pyridyl)-4-pyridyl,
 10 3-, 4-, 5- oder 6-(4-Pyridyl)-2-pyridyl, 2-, 4-, 5- oder 6-(4-Pyridyl)-3-pyridyl, 2- oder 3-(4-Pyridyl)-4-pyridyl.

Dementsprechend ist Py-alkyl vorzugsweise 2-, 3- oder 4-Pyridylmethyl, 2-(2-, 2-(3- oder 2-(4-Pyridyl)-ethyl, und Py-CO- ist bevorzugt Picolinoyl, Nicotinoyl oder Iso-
 15 nicotinoyl.

Thiazolyl ist bevorzugt 4-Thiazolyl, insbesondere 2-R¹¹-4-thiazolyl oder 2-R¹¹-5-R¹⁰-4-thiazolyl, aber auch 2-Thiazolyl oder 5-Thiazolyl, insbesondere 2-R¹¹-4-R¹⁰-5-thiazolyl.

20 Imidazolyl ist bevorzugt 4(5)-Imidazolyl, insbesondere 2-R¹¹-4(5)-imidazolyl.

Pyrazolyl ist bevorzugt 3-Pyrazolyl, insbesondere 1-R¹⁰-3-pyrazolyl, 1-R¹¹-5-R¹⁰-3-pyrazolyl oder 2-R¹⁰-5-R¹¹-3-pyrazolyl, oder 5-Pyrazolyl, insbesondere 1-R¹⁰-3-R¹¹-5-pyrazolyl, 3-R¹¹-5-pyrazolyl, 1-R¹¹-3-R¹⁰-5-pyrazolyl,
 25 4-R¹⁰-5-pyrazolyl, 1-R¹¹-4-R¹⁰-pyrazolyl, 3-R¹¹-4-R¹⁰-5-pyrazolyl oder 1,3-Di-R¹¹-4-R¹⁰-5-pyrazolyl.

Imidazopyridyl ist bevorzugt Imidazo[1,2-a]pyridyl, insbesondere 2-Imidazo[1,2-a]pyridyl.

Indanyl ist bevorzugt 1- oder 2-Indanyl. 1-R¹⁴-piperidyl ist bevorzugt 4-Piperidyl, 1-Formyl-4-piperidyl, 1-Methoxycarbonyl-4-piperidyl, 1-Ethoxycarbonyl-4-piperidyl oder 1-Benzyl-4-piperidyl. Furoyl ist bevorzugt 2-Furoyl, aber auch 3-Furoyl. Thenoyl ist bevorzugt 2-Thenoyl, aber auch 3-Thenoyl. Pyrimidyl ist bevorzugt 2-Pyrimidyl, aber auch 4- oder 5-Pyrimidyl. 2-Oxo-1,2-dihydro-4-(A-CO)-5-A-pyridyl ist bevorzugt 2-Oxo-1,2-dihydro-4-acetyl-5-methylpyridyl. Thienyl ist bevorzugt 2-Thienyl, aber auch 3-Thienyl.

Im einzelnen bedeutet R¹ vorzugsweise H, in zweiter Linie Methyl, Ethyl oder Benzyl.

R² ist vorzugsweise Ar-CO-.

R³ ist vorzugsweise CN, ferner bevorzugt CONH₂ oder NH₂, weiterhin bevorzugt H oder COOH.

R⁴ ist vorzugsweise H, ferner bevorzugt OA (insbesondere Methoxy), SA (insbesondere Methylthio), NR⁷R⁸, vor allem NH₂, NA₂ (insbesondere Dimethylamino), NH-alkyl-Ar [insbesondere 2-Phenylethylamino, 2-p-Methoxyphenylethylamino, 2-(3,4-Dimethoxyphenyl)-ethylamino] oder (CH₃)₂N-CH=CH-, weiterhin bevorzugt A (insbesondere Methyl), Ar-alkyl (insbesondere Benzyl oder p-Methoxybenzyl), OH, SO-A (insbesondere SO-CH₃), SO₂-A (insbesondere SO₂-CH₃) oder 2-Hydroxyethylamino.

R⁵ ist vorzugsweise R⁹-CHR¹⁰-, unsubstituiertes oder ein- oder mehrfach durch R¹⁰ und/oder R¹¹ substituiertes Thiazolyl, unsubstituiertes oder ein- oder mehrfach durch R¹⁰

und/oder R^{11} substituiertes Imidazolyl, unsubstituiertes oder ein- oder mehrfach durch R^{10} und/oder R^{11} substituiertes Imidazopyridyl, ferner bevorzugt unsubstituiertes oder ein- oder mehrfach durch R^{10} und/oder R^{11} substituiertes Pyrazolyl oder unsubstituiertes oder ein- oder mehrfach durch R^{10} und/oder R^{11} substituiertes Isoxazolyl, weiterhin - unter den in Anspruch 1 angegebenen Bedingungen - auch bevorzugt H, Ar oder Py.

10 R^6 ist vorzugsweise A, insbesondere CH_3 , ferner bevorzugt zusammen mit R^{10} eine $-CH_2CH_2-$ oder $-CH=CH-$ Gruppe, weiterhin bevorzugt H.

15 R^7 ist vorzugsweise H, A (insbesondere Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl), AO-alkyl (insbesondere 2-Methoxyethyl), Ar (insbesondere Phenyl, o-, m- oder p-Methoxyphenyl, o-, m- oder p-Hydroxyphenyl, o-, m- oder p-Methylsulfinylphenyl), Py (insbesondere 3-, ferner 2- oder 4-Pyridyl), $R^{12}R^{13}$ N-alkyl (insbesondere 2-Dimethylaminoethyl, 2-Diethylaminoethyl oder 2-Morpholinoethyl), Ar-alkyl [insbesondere Benzyl, o-, m- oder p-Methoxybenzyl, 2-Phenylethyl, 2-p-Methoxyphenylethyl, 2-(3,4-Dimethoxyphenyl)-ethyl], Indanyl, Py-alkyl [insbesondere 2-(2-Pyridyl)-ethyl, 2-(3-Pyridyl)-ethyl oder 2-(4-Pyridyl)-ethyl] oder 1- R^{14} -piperidyl (insbesondere 1-Benzyl-4-piperidyl), ferner bevorzugt Alkenyl (insbesondere 25 Allyl), Hydroxyalkyl (insbesondere 2-Hydroxyethyl) oder oder Dihydroxyalkyl (insbesondere 2,3-Dihydroxypropyl).

30 R^8 ist vorzugsweise H, A (insbesondere Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl oder Butyl), Ar (insbesondere Phenyl oder o-, m- oder p-Methoxyphenyl), Ar-alkyl (insbesondere Benzyl, o-, m- oder p-Methoxybenzyl oder 2-o-, 2-m-

- 26 - 27.

oder 2-p-Methoxyphenylethyl), H-CO-, A-CO- (insbesondere Acetyl, Propionyl oder Butyryl), Ar-CO- (insbesondere Benzoyl oder p-Methoxybenzoyl), Py-CO- (insbesondere Nicotinoyl oder Isonicotinoyl) oder Ar-alkyl-CO- (insbesondere Phenylacetyl oder p-Methoxyphenylacetyl), ferner bevorzugt CONHA (insbesondere N-Methylcarbamoyl).

R^7 und R^8 zusammen sind bevorzugt $(CH_3)_2N-CH=$ oder eine Alkylengruppe mit 3 bis 5, insbesondere 4 oder 5 C-Atomen, die bevorzugt wie angegeben unterbrochen und/oder substituiert sein kann und im einzelnen vorzugsweise $-(CH_2)_3-$, $-(CH_2)_4-$, $-(CH_2)_5-$, $-(CH_2)_2-CH(CH_3)-(CH_2)_2-$, $-(CH_2)_2-O-(CH_2)_2-$ oder $-(CH_2)_2-NR^{15}-(CH_2)_2-$ bedeutet.

R^7 und R^8 zusammen bilden also mit dem N-Atom, an das sie gebunden sind, vorzugsweise einen Pyrrolidin-, Piperidin-, Morpholin- oder einen in 4-Stellung durch R^{15} substituierten Piperazinring, der (sonst) bevorzugt unsubstituiert ist oder bevorzugt durch Carbonylsauerstoff substituiert sein kann.

Besonders bevorzugte Gruppen NR^7R^8 sind NA-CO-H und NA-COA (N-Alkyl-alkanoylamido, z.B. N-Methyl-formamido, N-Ethyl-formamido, N-Ethyl-acetamido, N-Isopropyl-propionamido) und N-(Ar-alkyl)-CO-H und N(Ar-alkyl)-COA (N-Aralkyl-alkanoylamido, z.B. N-Benzyl-formamido, N-Benzyl-acetamido, N-p-Methoxybenzyl-formamido, N-p-Methoxybenzyl-acetamido) sowie $R^{12}R^{13}N$ -alkyl-N-CO-H und $R^{12}R^{13}N$ -alkyl-N-COA (N-Dialkylaminoalkyl-alkanoylamido, z.B. N-2-Diethylamino-ethyl-acetamido).

R^{10} ist vorzugsweise H, ferner vorzugsweise zusammen mit R^6 eine $-CH_2CH_2-$ oder $-CH=CH-$ Gruppe.

- 27-28.

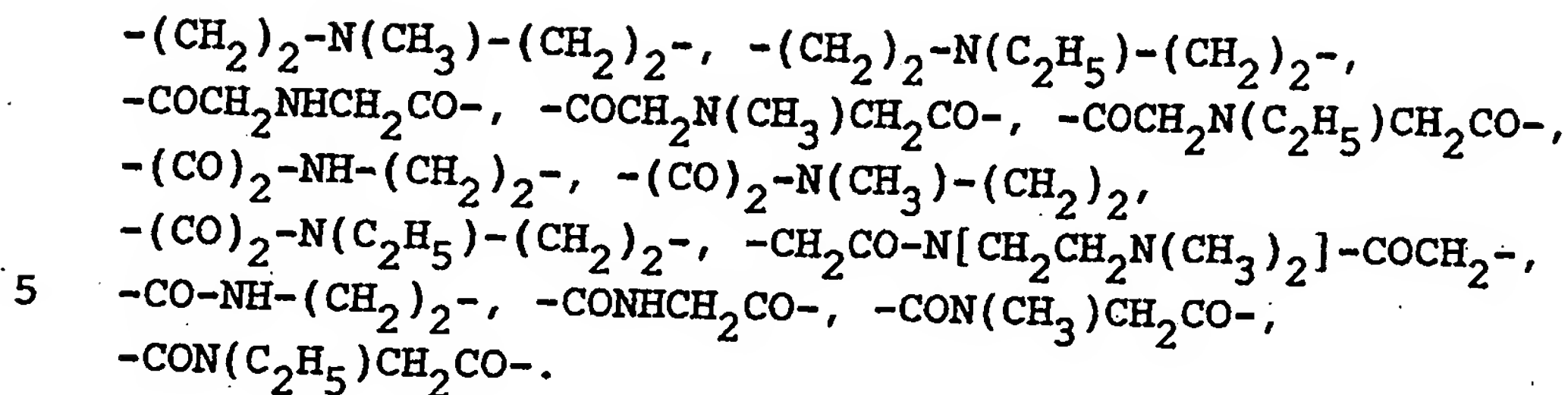
R^{11} ist vorzugsweise H, A (insbesondere Methyl), H_2N-CO- ,
 Ar (insbesondere Phenyl, o-, m- oder p-Methoxyphenyl,
 o-, m- oder p-Hydroxyphenyl, o-, m- oder p-Nitrophenyl,
 o-, m- oder p-Diethylphosphonomethylphenyl, 2,4-Dimethoxy-
 5 phenyl), Py (insbesondere 2-, 3- oder 4-Pyridyl, 4-
 Methyl-3-pyridyl), Cl oder NR^7R^8 (insbesondere die oben
 angegebenen Gruppen, z.B. NH_2 ; NHA wie Methylamino, Iso-
 propylamino; $(CH_3)_2N-CH=N-$; NH-Ar wie p-Methoxyanilino;
 NA_2 wie Dimethylamino, Diisopropylamino; NA-CO-H wie N-
 10 Methylformamido, N-Ethyl-formamido; NA-COA wie N-Ethyl-
 propionamido; N(Ar-alkyl)-COA wie N-p-Methoxybenzyl-
 acetamido).

Falls in einer Verbindung der Formel I mehrere Substitu-
 enten R^{11} enthalten sind, so können sie gleich oder von-
 15 einander verschieden sein.

R^{12} ist vorzugsweise H, A (insbesondere Methyl, Ethyl
 oder Propyl), H-CO-, A-CO- (insbesondere Acetyl, Pro-
 pionyl oder Butyryl), Ar-CO- (insbesondere Benzoyl oder
 p-Methoxybenzoyl) oder Ar-alkyl-CO- (insbesondere Phenyl-
 20 acetyl, p-Methoxyphenylacetyl oder 3,4-Dimethoxyphenyl-
 acetyl).

R^{13} ist vorzugsweise H oder A (insbesondere Methyl,
 Ethyl oder Propyl).

R^{12} und R^{13} zusammen sind vorzugsweise $-(CH_2)_4-$,
 25 $-(CH_2)_5-$, $-CH(CH_3)-(CH_2)_4-$, $-CO-(CH_2)_3-$, $-CO-(CH_2)_2-CO-$,
 $-CO-(CH_2)_4-$, $-CO-(CH_2)_3-CO-$, $-(CH_2)_2-CH(CH_2C_6H_5)-(CH_2)_2-$,
 $-CH(COOH)-(CH_2)_3-$, $-CH(COOCH_3)-(CH_2)_3-$,
 $-CH(COOC_2H_5)-(CH_2)_3-$, $-CH(COOC_2C_6H_5)-(CH_2)_3-$,
 $-(CH_2)_2-O-(CH_2)_2-$, $-(CH_2)_2-NH-(CH_2)_2-$,



Besonders bevorzugte Gruppen $R^{12}R^{13}N$ -alkyl sind dementsprechend z.B. 2-Aminoethyl, 3-Aminopropyl, 2-Methylaminoethyl, 3-Methylaminopropyl, 2-Ethylaminoethyl, 3-Ethylaminopropyl, 2-Dimethylaminoethyl, 3-Dimethylaminopropyl, 2-Diethylaminoethyl, 3-Diethylaminopropyl, 2-Formamidoethyl, 3-Formamidopropyl, 2-Acetamidoethyl, 3-Acetamidopropyl, 2-Propionamidoethyl, 3-Propionamidopropyl, 2-Butyramidoethyl, 3-Butyramidopropyl, 2-Benzamidoethyl, 3-Benzamidopropyl, 2-p-Methoxybenzamidoethyl, 3-p-Methoxybenzamidopropyl, 2-Phenylacetamidoethyl, 3-Phenylacetamidopropyl, 2-p-Methoxyphenylacetamidoethyl, 3-p-Methoxyphenylacetamidopropyl, 2-(3-Phenylpropionamido)-ethyl, 3-(3-Phenylpropionamido)-propyl, 2-(3-p-Methoxyphenylpropionamido)-ethyl, 3-(3-p-Methoxyphenylpropionamido)-propyl, 2-[3-(3,4-Dimethoxyphenyl)-propionamido]-ethyl, 3-[3-(3,4-Dimethoxyphenyl)-propionamido]-propyl, 2-Pyrrolidinoethyl, 3-Pyrrolidinopropyl, 4-Pyrrolidinobutyl, 2-Piperidinoethyl, 3-Piperidinopropyl, 4-Piperidinobutyl, 2-(2-Methylpiperidino)-ethyl, 3-(2-Methylpiperidino)-propyl, 2-(2-Oxopyrrolidino)-ethyl, 3-(2-Oxopyrrolidino)-propyl, 2-(2,5-Dioxopyrrolidino)-ethyl, 3-(2,5-Dioxopyrrolidino)propyl, 2-(2-Oxopiperidino)-ethyl, 3-(2-Oxopiperidino)-propyl, 2-(2,6-Dioxopiperidino)-ethyl, 3-(2,6-Dioxopiperidino)-propyl, 2-(4-Benzylpiperidino)-ethyl, 3-(4-Benzylpiperidino)-propyl, 2-(2-Carboxypyrrolidino)-ethyl, 3-(2-

- Carboxypyrrolidino)-propyl, 2-(2-Ethoxycarbonylpyrrolidino)-ethyl, 3-(2-Ethoxycarbonylpyrrolidino)-propyl, 2-(2-Benzylloxycarbonylpyrrolidino)-ethyl, 3-(2-Benzylloxycarbonylpyrrolidino)-propyl, 2-Morpholinoethyl,
- 5 3-Morpholinopropyl, 4-Morpholinobutyl, 2-Piperazinoethyl, 3-Piperazinopropyl, 2-(2,6-Dioxopiperazino)-ethyl, 3-(2,6-Dioxopiperazino)-propyl, 2-(4-Methyl-2,6-dioxopiperazino)-ethyl, 3-(4-Methyl-2,6-dioxopiperazino)-propyl, 2-(4-Ethyl-2,6-dioxopiperazino)-ethyl, 3-(4-
- 10 Ethyl-2,6-dioxopiperazino)-propyl, 2-(2,3-Dioxopiperazino)-ethyl, 3-(2,3-Dioxopiperazino)-propyl, 2-(4-Methyl-2,3-dioxopiperazino)-ethyl, 3-(4-Methyl-2,3-dioxopiperazino)-propyl, 2-(4-Ethyl-2,3-dioxopiperazino)-ethyl, 3-(4-Ethyl-2,3-dioxopiperazino)-propyl, 2-[4-(2-
- 15 Dimethylaminoethyl)-3,5-dioxopiperazino]-ethyl, 2-(2-Oxo-1-imidazolidinyl)-ethyl, 3-(2-oxo-1-imidazolidinyl)-propyl, 2-(2,5-Dioxo-1-imidazolidinyl)-ethyl, 3-(2,5-Dioxo-1-imidazolidinyl)-propyl, 2-(3-Methyl-2,5-dioxo-1-imidazolidinyl)-ethyl, 3-(3-Methyl-2,5-dioxo-1-imidazolidinyl)-propyl, 2-(3-Ethyl-2,5-dioxo-1-imidazolidinyl)-ethyl, 3-(3-Ethyl-2,5-dioxo-1-imidazolidinyl)-propyl.

R¹⁴ ist vorzugsweise H, Formyl, Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl oder Benzyl.

- 25 R¹⁵ ist vorzugsweise H, A (insbesondere Methyl oder Ethyl), 2-Hydroxyethyl, 3-Hydroxypropyl, 2,3-Dihydroxypropyl, A₂N-alkyl, z.B. 2-Dimethylaminoethyl, 2-Diethylaminoethyl, 3-Dimethylaminopropyl, Acetyl, Phenyl, o-, m- und p-Methoxyphenyl, 2-Thienyl, Benzyl, p-Methoxybenzyl, ANH-CO-CH₂-, z.B. N-Methyl-, N-Ethyl- oder N-Iso-
- 30 propylcarbamoylmethyl, A₂N-CO-CH₂-, z.B. N,N-Dimethyl-

oder N,N-Diethylcarbamoylmethyl, Benzoyl, o-, m- oder
p-Methoxybenzoyl, 2-Furoyl, 2-Thenoyl, Carbamoyl, ANH-
CO-, z.B. N-Methyl- oder N-Ethylcarbamoyl, N-Phenylcar-
bamoyl, N-o-, -m- oder p-Methoxyphenylcarbamoyl, A-COO-
5 methyl wie Acetoxymethyl.

Besonders bevorzugte Gruppen R^7R^8N (bzw. $R^{12}R^{13}N$), worin
 R^7 und R^8 (bzw. R^{12} und R^{13}) eine durch $-NR^{15}-$ unter-
brochene und wie angegeben substituierte Alkylgruppe be-
deuten, sind demnach z.B. Piperazino, 4-Methylpiperazino,
10 4-Methylpiperazino, 4-Ethylpiperazino, 4-(2,3-Dihydroxy-
propyl)-piperazino, 2,6-Dioxopiperazino,

4-Methyl-2,6-dioxopiperazino, 4-Ethyl-2,6-dioxopiperazino,
2,3-Dioxopiperazino, 4-Methyl-2,3-dioxopiperazino, 4-Ethyl-
2,3-dioxopiperazino, 3,5-Dioxopiperazino, 4-Methyl-3,5-
15 dioxopiperazino, 4-Ethyl-3,5-dioxopiperazino, 4-(2-Di-
methylaminoethyl)-3,5-dioxopiperazino, 2-Oxo-1-imidazoli-
dinyl, 2,5-Dioxo-1-imidazolidiny, 3-Methyl-2,5-dioxo-1-
imidazolidiny, 3-Ethyl-2,5-dioxo-1-imidazolidiny.

Gegenstand der Erfindung sind insbesondere diejenigen
20 Verbindungen, der Formel I, in denen mindestens einer der
genannten Reste eine der vorstehend angegebenen bevor-
zugten Bedeutungen hat. Einige bevorzugte Gruppen von Ver-
bindungen können durch die folgenden Teilformeln Ia bis Iz
und Iaa bis Iaz ausgedrückt werden, die der Formel I ent-
25 sprechen und worin die nicht näher bezeichneten Reste die
bei der Formel I angegebene Bedeutung haben, worin jedoch

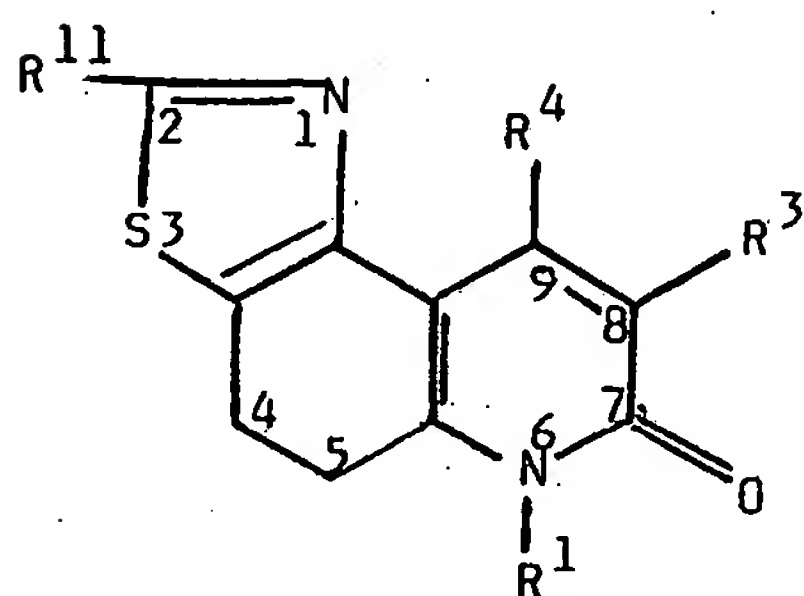
in Ia	R^5	$R^9-CHR^{10}CO-$ bedeutet;
in Ib	R^5	$Cl-CHR^{10}CO-$ oder $Br-CHR^{10}CO-$ bedeutet;
in Ic	R^5	$R^{17}CO-CHR^{10}CO-$ bedeutet;

- 31-32.

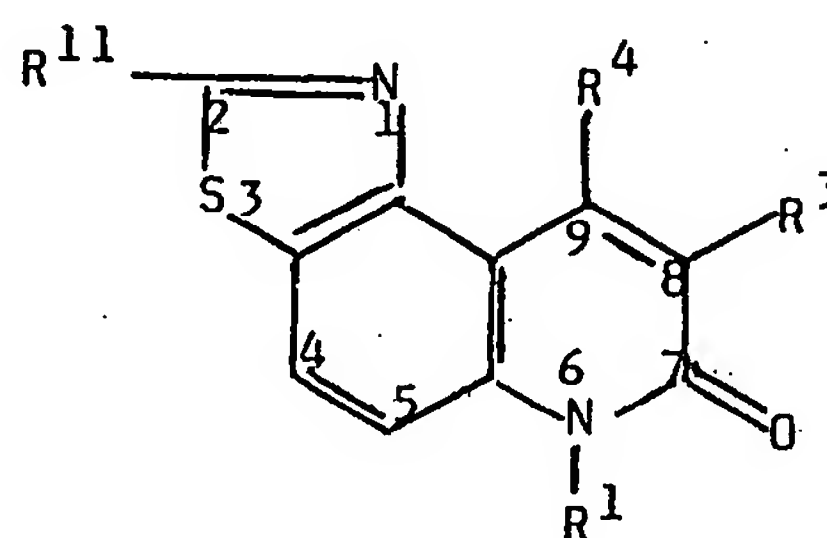
	in Id	R^5	$R^{18}-CHR^{10}-CO-$ bedeutet;
	in Ie	R^5	$R^{19}-CHR^{10}-CO-$ bedeutet;
	in If	R^5	$A_2N-C=CR^{10}-CO-$ bedeutet;
	in Ig	R^5	Ar bedeutet;
5	in Ih	R^5	Py bedeutet;
	in Ii	R^5	unsubstituiertes oder ein- oder mehrfach durch R^{10} und/oder R^{11} substituiertes Thiazolyl bedeutet;
	in Ij	R^5	$2-R^{11}-5-R^{10}-4$ -thiazolyl bedeutet;
10	in Ik	R^5	$2-R^{11}-4$ -thiazolyl bedeutet;
	in Il	R^5	$2-R^{11}-5-R^{10}-4$ -thiazolyl und R^6 und R^{10} zusammen $-CH_2CH_2-$ bedeuten;
	in Im	R^5	$2-R^{11}-5-R^{10}-4$ -thiazolyl und R^6 und R^{10} zusammen $-CH=CH-$ bedeuten;
15	in In	R^5	$2-R^{11}-4-R^{10}-5$ -thiazolyl bedeutet;
	in Io	R^5	unsubstituiertes oder ein- oder mehrfach durch R^{10} und/oder R^{11} substituiertes Imidazolyl bedeutet;
	in Ip	R^5	$2-R^{11}-4(5)$ -imidazolyl bedeutet;
20	in Iq	R^5	unsubstituiertes oder ein- oder mehrfach durch R^{10} und/oder R^{11} substituiertes Pyrazolyl bedeutet;
	in Ir	R^5	$1-R^{10}-3$ -pyrazolyl, $1-R^{11}-5-R^{10}-3$ -pyrazolyl, $1-R^{10}-5-R^{11}-3$ -pyrazolyl, $3-R^{11}-5$ -pyrazolyl, 25 $1-R^{10}-3-R^{11}-5$ -pyrazolyl, $1-R^{11}-3-R^{10}-5$ -pyra- zolyl oder $1,3$ -Di- $R^{11}-4-R^{10}-5$ -pyrazolyl be- deutet;
	in Is	R^5	$1,3$ -Di- $R^{11}-4-R^{10}-5$ -pyrazolyl und R^6 und R^{10} zusammen $-CH_2CH_2-$ bedeuten;
30	in It	R^5	$1,3$ -Di- $R^{11}-4-R^{10}-5$ -pyrazolyl und R^6 und R^{10} zusammen $-CH=CH-$ bedeuten;

- in Iu R^5 unsubstituiertes oder ein- oder mehrfach
durch R^{10} und/oder R^{11} substituiertes
Isoxazolyl bedeutet;
- 5 in Iv R^5 3- R^{11} -4- R^{10} -5-isoxazolyl und
 R^6 und R^{10} zusammen $-\text{CH}_2\text{CH}_2-$ oder $-\text{CH}=\text{CH}-$ be-
deuten;
- in Iw R^5 unsubstituiertes oder ein- oder mehrfach
durch R^{10} und/oder R^{11} substituiertes Imi-
dazopyridyl bedeutet;
- 10 in Ix R^5 unsubstituiertes oder einfach durch R^{11}
substituiertes 2-Imidazo[1,2-a]pyridyl be-
deutet;
- in Iy R^5 unsubstituiertes oder einfach durch CH_3 ,
 $\text{H}_2\text{N}-\text{CO}-$, CN , Cl , OH oder NH_2 substituier-
tes 2-Imidazo[1,2-a]pyridyl bedeutet;
- 15 in Iz R^4 Ar-alkyl oder NR^7R^8 und
 R^5 H bedeuten.

Bei den Verbindungen der Formel II handelt es sich um 4,5,6,7-Tetrahydro-thiazolo[4,5-f]chinolin-7-one (The Ring-Index, Second Edition, American Chemical Society 1960, Nr. 2702), bei denjenigen der Formel Im um 6,7-Dihydro-thiazolo[4,5-f]chinolin-7-one.

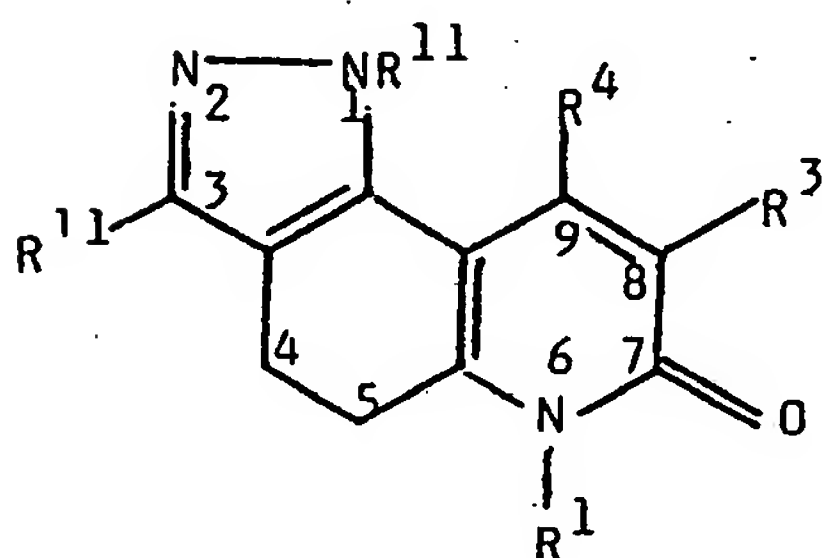


II

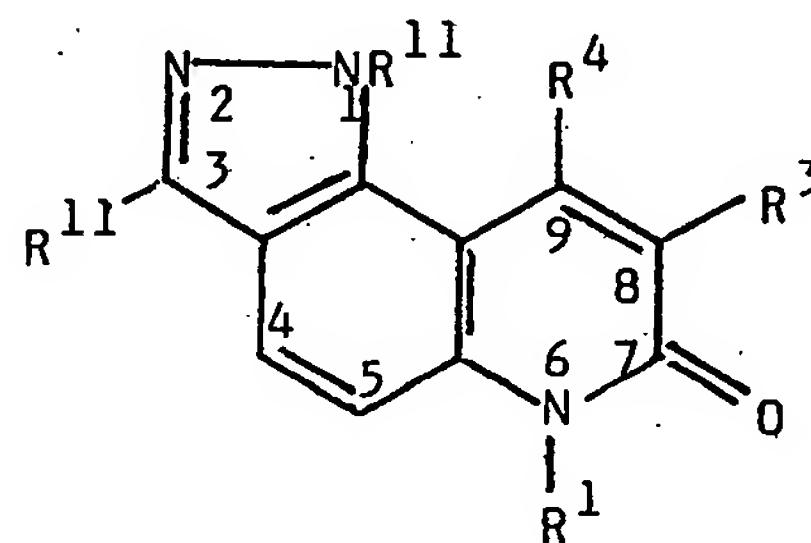


Im

Verbindungen der Formeln Is und It sind dementsprechend 4,5,6,7-Tetrahydro- bzw. 6,7-Dihydro-1H-pyrazolo[3,4-f]chinolin-7-one (Ring-Index, l.c., 2762):

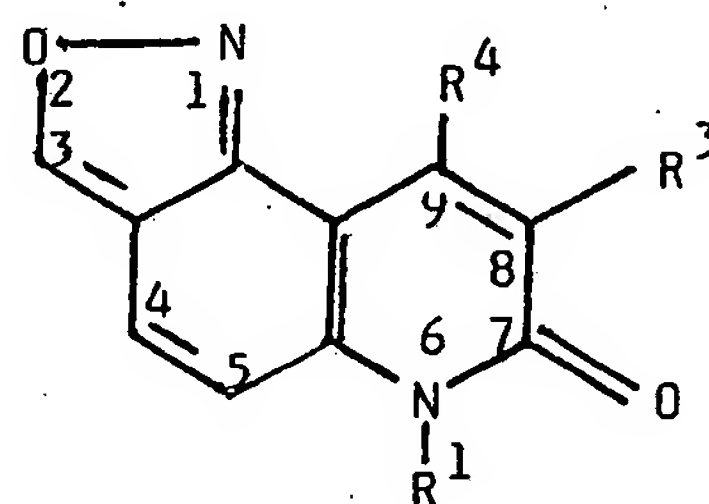
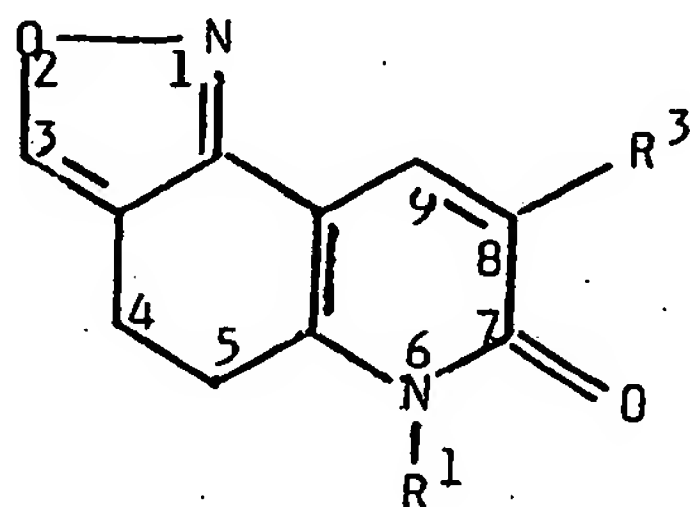


Is



It

Verbindungen der Formel Iv umschließen die nachstehenden 4,5,6,7-Tetrahydro- bzw. 6,7-Dihydro-isoxazolo[4,5-f]chinolin-7-one (nicht in Ring-Index, l.c., beschrieben):



Von den Verbindungen der Formeln Ia bis Iz sind besonders bevorzugt diejenigen der Formel Ii und von diesen wiederum diejenigen der Formeln Ij und vor allem Ik; weiterhin sind Verbindungen der Formeln Ib und Ic, die
 5 insbesondere als Zwischenprodukte zur Herstellung anderer Verbindungen der Formel I von Bedeutung sind, sowie der Formeln Il, Im, In, Ig und Iw, darunter insbesondere die der Formel Iy, bevorzugt.

Weitere bevorzugte Verbindungen sind die der Teilformeln
 10 Iaa bis Iaz, worin

	in Iaa	R^5	Br-CHR ¹⁰ -CO- bedeutet;
	in Iab	R^5	Cl-CHR ¹⁰ -CO- bedeutet;
	in Iac	R^5	CH ₃ -CO-CHR ¹⁰ -CO- bedeutet;
	in Iad	R^5	2-Ar-4-thiazolyl bedeutet;
15	in Iae	R^5	2-Py-4-thiazolyl bedeutet;
	in Iaf	R^5	2-NR ⁷ R ⁸ -4-thiazolyl bedeutet;
	in Iag	R^5	2-NR ⁷ R ⁸ -4-thiazolyl und R^7 und R^8 jeweils H oder A bedeuten;
	in Iah	R^5	2-NHA-4-thiazolyl bedeutet;
20	in Iai	R^5	2-(CH ₃) ₂ N-CH=N-4-thiazolyl bedeutet;
	in Iaj	R^5	2-NHAr-4-thiazolyl bedeutet;
	in Iak	R^5	2-NA ₂ -4-thiazolyl bedeutet;
	in Ial	R^5	2-NR ⁷ R ⁸ -4-thiazolyl,
25		R^7	H, A, AO-alkyl, Ar, R ¹² R ¹³ N-alkyl oder Ar-alkyl und
		R^8	H-CO-, A-CO-, Ar-CO- oder Ar-alkyl-CO bedeuten;
	in Iam	R^5	2-NAR ⁸ -4-thiazolyl und
		R^8	H-CO-, A-CO-, Ar-CO- oder Ar-alkyl-CO bedeuten;
30	in Ian	R^5	2-NAR ⁸ -4-thiazolyl und
		R^8	H-CO- oder A-CO- bedeuten;

- in Iao R^5 2-NR⁷R⁸-4-thiazolyl,
 R^7 H, A, AO-alkyl, Ar, R¹²R¹³N-alkyl oder
 Ar-alkyl und
 R^8 H-CO- oder A-CO- bedeuten;
 5 in Iap R^5 2-NR⁷R⁸-4-thiazolyl,
 R^7 A und
 R^8 H-CO- oder A-CO- bedeuten;
 in Iaq R^5 2-NR⁷R⁸-4-thiazolyl,
 R^7 A, AO-alkyl, R¹²R¹³N-alkyl oder Ar-alkyl und
 10 R^8 A, Ar oder Ar-alkyl bedeuten;
 in Iar R^5 2-NR⁷R⁸-4-thiazolyl,
 R^7 R¹²R¹³N-alkyl und
 R^8 Ar oder Ar-alkyl bedeuten;
 in Ias R^5 2-NR⁷R⁸-4-A-5-thiazolyl bedeutet;
 15 in Iat R^5 2-NR⁷R⁸-4-A-5-thiazolyl,
 R^7 H oder A und
 R^8 A-CO- bedeuten;
 in Iau R^5 2-NR⁷R⁸-5-R¹⁰-4-thiazolyl
 R^6 und R¹⁰ zusammen -CH₂CH₂- bedeuten;
 20 in Iav R^5 2-NR⁷R⁸-5-R¹⁰-4-thiazolyl und
 R^6 und R¹⁰ zusammen -CH=CH- bedeuten;
 in Iaw R^5 2-NR⁷R⁸-5-R¹⁰-4-thiazolyl,
 R^6 und R¹⁰ zusammen -CH=CH-,
 R^7 H oder A und
 25 R^8 H, A, H-CO- oder A-CO- bedeuten;
 in Iax R^5 1-R¹⁰-3-R¹¹-5-pyrazolyl,
 R^{10} H oder A und
 R^{11} H, A oder Py bedeuten;
 in Iay R^5 1,3-Di-R¹¹-4-R¹⁰-5-pyrazolyl,
 30 R^6 und R¹⁰ zusammen -CH₂CH₂- und
 R^{11} jeweils H, A oder Py bedeuten;
 in Iaz R^5 1,3-Di-R¹¹-4-R¹⁰-5-pyrazolyl,
 R^6 und R¹⁰ zusammen -CH=CH- und
 R^{11} jeweils H, A oder Py bedeuten.

Von diesen Verbindungen sind jeweils diejenigen bevorzugt, in denen A, Ar und Py die oben angegebenen bevorzugten Bedeutungen haben.

Weiterhin sind bevorzugt Verbindungen der Formeln I, Ia bis Iz und Iaa bis Iaz, worin jeweils zusätzlich

- | | | | |
|----|-----|-------|--|
| | (a) | R^1 | H bedeutet; |
| | (b) | R^3 | CN, CONH_2 oder NH_2 bedeutet; |
| | (c) | R^3 | CN bedeutet; |
| | (d) | R^3 | CONH_2 bedeutet; |
| 10 | (e) | R^3 | NH_2 bedeutet; |
| | (f) | R^4 | H, OA, SA, NR^7R^8 oder $(\text{CH}_3)_2\text{N-CH=CH-}$ bedeutet; |
| | (g) | R^4 | H bedeutet; |
| | (h) | R^4 | NR^7R^8 bedeutet; |
| | (i) | R^6 | A bedeutet; |
| 15 | (j) | R^6 | CH_3 bedeutet; |
| | (k) | R^1 | H und |
| | | R^3 | CN, CONH_2 oder NH_2 bedeuten; |
| | (l) | R^1 | H und |
| | | R^3 | CN bedeuten; |
| 20 | (m) | R^1 | H und |
| | | R^4 | H, OA, SA, NR^7R^8 oder $(\text{CH}_3)_2\text{N-CH=CH-}$ bedeuten; |
| | (n) | R^1 | H und |
| | | R^6 | A bedeuten; |
| | (o) | R^1 | H und |
| 25 | | R^6 | CH_3 bedeuten; |
| | (p) | R^1 | H, |
| | | R^3 | CN, CONH_2 oder NH_2 , |
| | | R^4 | H, OA, SA, NR^7R^8 oder $(\text{CH}_3)_2\text{N-CH=CH-}$ und |
| | | R^6 | A bedeuten; |
| 30 | (q) | R^1 | H, |
| | | R^3 | CN, |
| | | R^4 | H, OA, SA, NR^7R^8 oder $(\text{CH}_3)_2\text{N-CH=CH-}$ und |
| | | R^6 | A bedeuten; |

- 34

- (r) R^1 H,
 R^3 CN,
 R^4 H oder NR^7R^8 und
 R^6 A bedeuten;
- 5 (s) R^1 H,
 R^3 CN,
 R^4 H und
 R^6 CH_3 bedeuten;
- 10 (t) R^1 H,
 R^3 CN,
 R^4 NR^7R^8 und
 R^6 CH_3 bedeuten;
- (u) R^1 H,
 R^3 $CONH_2$,
15 R^4 H und
 R^6 CH_3 bedeuten;
- (v) R^1 H,
 R^3 $CONH_2$,
 R^4 NR^7R^8 und
20 R^6 CH_3 bedeuten;
- (w) R^1 H,
 R^3 NH_2 ,
 R^4 H und
 R^6 CH_3 bedeuten.
- 25 Bei der Definition dieser Formeln müssen natürlich die oben genannten Einschränkungen berücksichtigt werden.
- Im übrigen haben vor- und nachstehend R^1 bis R^{21} , A, Ar, Ar' und Py die in Patentanspruch 1 oder 3 angegebenen Bedeutungen, sofern nicht ausdrücklich etwas anderes angegeben ist.
- 30

Gegenstand der Erfindung ist ferner ein Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der Formel I sowie ihrer Lactimester und ihrer Salze, dadurch gekennzeichnet, daß man

5 3.1 eine Dicarboxylverbindung der Formel II



worin
 R^4 , R^5 und R^6 die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben

10 oder eines ihrer reaktionsfähigen Derivate mit einer Verbindung der Formel III



worin
 R^{16}
 R^1 und R^3 R^1NHCO- oder CN bedeutet und die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben

umsetzt, oder daß man

3.2 ein Amid der Formel IV



40.

5 worin
 R^3 , R^4 und R^5 die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben
 oder eines seiner reaktionsfähigen Derivate
 mit einer Verbindung der Formel V

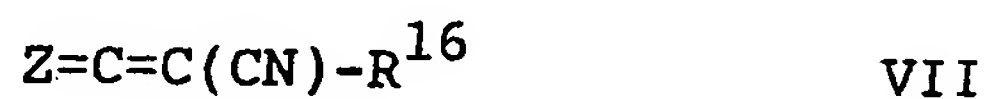


10 worin
 X AO oder A_2N bedeuten und
 R^6 und A die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben
 umgesetzt, oder daß man

3.3 ein Keton der Formel VI



15 worin
 R^5 und R^6 die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben
 oder eines seiner reaktionsfähigen Derivate
 mit einem Nitril der Formel VII



20 worin
 Z $(AS)_2$ oder (H,Y) und
 Y HO, AO, A-CO-O-, Ar-SO₂-O-, A_2N oder
 $H_2N-CO-NH-$

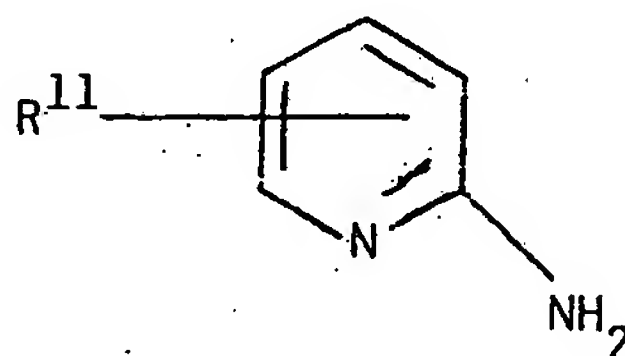
41.

- bedeuten und
A, Ar und R¹⁶ die in Anspruch 1 bzw.
oben angegebenen Be-
deutungen haben
- 5 umgesetzt, und/oder daß man
- 3.4 ein Keton der Formel I ($R^5 = R^{10}-CH_2-CO-$)
- 3.4.1 zu einem Haloketon der Formel I
($R^5 = Cl-CHR^{10}-CO-$ oder $Br-CHR^{10}-CO-$)
halogeniert oder
- 10 3.4.2 mit einem Ester der Formel $R^{17}-COOA$ (worin
 R^{17} , H, AO, A, Ar, Py, Furyl, oder Thienyl
bedeutet) zu einer Dicarbonylverbindung der
Formel I ($R^5 = R^{17}-CO-CHR^{10}-CO-$) kondensiert,
und/oder daß man
- 15 3.5 ein Haloketon der Formel I ($R^5 = Cl-CHR^{10}-CO-$
oder $Br-CHR^{10}-CO-$)
- 3.5.1 mit einer Verbindung der Formel $R^{18}-H$ (worin
 R^{18} OH, OA, A-COO- oder SCN bedeutet) oder
einem ihrer reaktionsfähigen Derivate zu einer
20 Verbindung der Formel I ($R^5 = R^{18}-CHR^{10}-CO-$)
umsetzt oder
- 3.5.2 mit einem Thioamid der Formel $R^{11}-CS-NH_2$ oder
einem seiner reaktionsfähigen Derivate zu
einem Thiazolderivat der Formel I ($R^5 =$
25 unsubstituiertes oder ein- oder mehrfach
durch R^{10} und/oder R^{11} substituiertes Thia-
zoly) umsetzt oder

3.5.3 mit einer Verbindung der Formel R^{19} -SM (worin R^{19} 2-Imidazolinyllthio oder 2-Benzimidazolylthio bedeutet) oder einem ihrer reaktionsfähigen Derivate zu einer Verbindung der Formel I ($R^5 = R^{19}$ -CHR¹⁰-CO-) umgesetzt oder

3.5.4 mit einem Guanidin der Formel $H_2N-C(=NH)-NR^7R^8$ (worin R^7 und R^8 die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben) oder einem seiner reaktionsfähigen Derivate zu einer Verbindung der Formel I ($R^5 = 2-NR^7R^8$ -4-imidazolyl) umgesetzt oder

3.5.5 mit einem 2-Aminopyridinderivat der Formel VIII



VIII

worin R^{11} die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung hat zu einem Imidazopyridinderivat der Formel I ($R^5 =$ unsubstituiertes oder ein- oder mehrfach durch R^{10} und/oder R^{11} substituiertes Imidazo[1,2-a]pyridin-2-yl) umgesetzt, oder daß man

3.6 eine Verbindung der Formel I ($R^5 = HO-CHR^{10}-CO-$) mit einer Verbindung der Formel R^{20} -H (worin R^{20} A-COO-, CF_3 -COO-, A-SO₂-O- oder Ar-SO₂-O-

43.

bedeutet) oder einem ihrer reaktionsfähigen
Derivate zu einer Verbindung der Formel I
($R^5 = R^{20}-CHR^{10}-CO-$) umsetzt, oder daß man

5 3.7 eine 1,3-Dicarbonylverbindung der Formel I
($R^5 = R^{17}-CO-CHR^{10}-CO-$)

10 3.7.1 mit einem Hydrazinderivat der Formel I
 $R^{11}-NH-NH_2$ zu einem Pyrazolderivat der For-
mel-I ($R^5 =$ unsubstituiertes oder ein- oder
mehrfach durch R^{10} und/oder R^{11} substituier-
tes Pyrazolyl) oder

3.7.2 mit Hydroxylamin zu einem Isoxazolderivat der
Formel I ($R^5 =$ unsubstituiertes oder ein-
oder mehrfach durch R^{10} und/oder R^{11} substi-
tuiertes Isoxazolyl) umsetzt, oder daß man

15 3.8 eine Carbonylverbindung der Formel I ($R^5 =$
 $R^{21}-CHR^{10}-CO-$, $R^{21} = Cl, Br, A-COO-, CF_3COO-,$
 $A-SO_2-O-$ oder $Ar-SO_2-O-$) mit einem Amidinderi-
vat der Formel $R^{11}-C(=NH)-NH_2$ zu einem Imida-
zolderivat der Formel I ($R^5 =$ unsubstituier-
tes oder ein- oder mehrfach durch R^{10} und/oder
20 R^{11} substituiertes Imidazolyl)

umsetzt,

25 und/oder daß man in einer Verbindung der For-
mel I einen oder mehrere der Reste R^1, R^3, R^4, R^5
und/oder R^6 in andere Reste R^1, R^3, R^4, R^5 und/oder
 R^6 umwandelt, indem man

- 3.9 eine primäre oder sekundäre Aminogruppe alkyliert, benzyliert oder acyliert und/oder
- 3.10 eine CN-Gruppe zu einer CONH_2 - oder einer COOH-Gruppe oder eine Carbamoyl- oder COOA-Gruppe zu einer COOH-Gruppe oder einen Lactimester zum freien Pyridon und/oder eine Dialkylphosphono-Gruppe zu einer Alkylphosphono- oder zu einer Phosphono-Gruppe oder eine Alkylphosphono-Gruppe zu einer Phosphono-Gruppe und/oder eine Thioethergruppe zu einer OH-Gruppe und/oder eine N-Acyl-Gruppe zu einer NH-Gruppe hydrolysiert und/oder
- 3.11 eine Thioethergruppe mit Ammoniak oder einem Amin der Formel HNR^7R^8 in eine NR^7R^8 -Gruppe umwandelt und/oder
- 3.12 eine Thioethergruppe mit einem Alkohol oder einem seiner reaktionsfähigen Derivate in eine AO-Gruppe umwandelt und/oder
- 3.13 eine COOH-Gruppe decarboxyliert und/oder
- 3.14 eine $-\text{CH}-\text{CH}-$ Gruppe zu einer $-\text{C}=\text{C}-$ Gruppe dehydriert und/oder
- 3.15 eine Thioethergruppe zu einer Sulfoxid- oder zu einer Sulfongruppe oxydiert und/oder
- 3.16 eine COOH- oder Phosphonsäure-Gruppe verestert und/oder

- 3.17 eine N-Oxid-Gruppe zur entsprechenden tertiären Aminogruppe reduziert und/oder
- 3.18 zwei H-Atome durch Kondensation mit einem Amidacetal der Formel $A_2N-CH(OA)$ durch die Gruppe $A_2N-CH=$ ersetzt und/oder
- 3.19 eine Verbindung der Formel I ($R^5 = 2-R^{11}-5-H-4-thiazolyl$, $R^6 = CH_3$) mit einem Ameisensäurederivat zu einer Verbindung der Formel I ($R^5 = 2-R^{11}-5-R^{10}-4-thiazolyl$, R^6 und R^{10} zusammen = $-CH=CH-$) umgesetzt und/oder
- 3.20 zwei H-Atome durch Kondensation mit einem Aldehyd durch die Gruppe $Ar-CH=$ ersetzt und/oder
- 3.21 eine Carbamoylgruppe durch Behandeln mit Halogen und einer starken Base in eine Aminogruppe umwandelt und/oder

daß man eine Base der Formel I durch Behandeln mit einer Säure in eines ihrer Säureadditionssalze überführt.

Die Verbindungen der Formel I werden in der Regel nach an sich bekannten Methoden hergestellt, wie sie in der Literatur (z.B. in den Standardwerken wie Houben-Weyl, Methoden der Organischen Chemie, Georg-Thieme-Verlag, Stuttgart; ferner in den oben angegebenen Literaturstellen) beschrieben sind, und zwar unter Reaktionsbedingungen, die für die genannten Umsetzungen bekannt und geeignet sind. Dabei kann man auch von an sich bekannten, hier nicht näher erwähnten Varianten Gebrauch machen.

Die Ausgangsstoffe sind in der Regel bekannt, oder sie können in Analogie zu bekannten Stoffen nach an sich bekannten Verfahren hergestellt werden. Sie können gewünschtenfalls auch in situ gebildet werden, derart, daß
 5 man sie aus dem Reaktionsgemisch nicht isoliert, sondern sofort weiter zu den Verbindungen der Formel I umsetzt. Andererseits ist es möglich, die Reaktion stufenweise durchzuführen, wobei man weitere Zwischenprodukte isolieren kann.

10 Die einzelnen Verfahrensvarianten werden im folgenden näher erläutert.

3.1 Bevorzugte Verbindungen der Formel II sind solche der Formel $\text{CH}_3\text{-CO-CHR}^5\text{-CHO}$ bzw. $\text{CH}_3\text{-CO-CR}^5\text{=CHOH}$. Als reaktionsfähige Derivate eignen sich besonders die
 15 Mono-oxo-monoenamine der Formel $\text{R}^6\text{-CO-CR}^5\text{=CR}^4\text{-N(R}^{22})_2$, insbesondere $\text{CH}_3\text{-CO-CR}^5\text{=CH-N(R}^{22})_2$, worin R^{22} A, insbesondere CH_3 , die beiden Reste R^{22} zusammen auch $\text{-(CH}_2)_4\text{-}$, $\text{-(CH}_2)_5\text{-}$ oder $\text{-(CH}_2)_2\text{-O-(CH}_2)_2\text{-}$ bedeuten. Enamine der Formel $\text{R}^6\text{-CO-CR}^5\text{=CH-NA}_2$ können z.B. aus
 20 Carbonylverbindungen der Formel $\text{R}^6\text{-CO-CH}_2\text{-R}^5$ durch Reaktion mit einem Amidacetal der Formel $\text{A}_2\text{N-CH(OA)}_2$ (worin die Gruppen A gleich oder verschieden sein können) erhalten werden. Weitere gut geeignete reaktionsfähige Derivate sind Enolether, z.B. solche der Formel
 25 $\text{R}^6\text{-CO-CR}^5\text{=CR}^4\text{-OA}$, insbesondere $\text{R}^6\text{-CO-CR}^5\text{=CHOA}$, sowie zur Herstellung von Verbindungen der Formel I ($\text{R}^4 = \text{SA}$) die entsprechenden Ketenmercaptale der Formel $\text{R}^6\text{-CO-CR}^5\text{=C(SA)}_2$.

Bevorzugte Verbindungen der Formel III sind Cyanacetamid und Malodinitril.
 30

Die Verbindungen der Formel II bzw. ihre reaktionsfähigen Derivate werden mit den Verbindungen der Formel III vorzugsweise in Gegenwart eines inerten Lösungsmittels, beispielsweise eines Alkohols wie Methanol oder Ethanol, eines Ethers wie Tetrahydrofuran (THF) oder eines Amids wie Dimethylformamid (DMF) sowie in Gegenwart eines basischen Katalysators, z.B. eines Alkoholats wie Natrium- oder Kaliummethyllat, -ethylat oder -propylat oder eines Hydrids wie NaH umgesetzt. Mit Cyanacetamid und den genannten Enaminen erhält man unter diesen Bedingungen Verbindungen der Formel I mit $R^3 = CN$. Arbeitet man dagegen in Essigsäure, so entstehen überwiegend Verbindungen der Formel I mit $R^3 = CONH_2$. Die Reaktionstemperaturen liegen zweckmäßig zwischen etwa 20 und etwa 150 °, vorzugsweise zwischen 60 und 120 °.

3.2 Die Reaktion eines Amids der Formel IV (erhältlich z.B. durch Kondensation einer Carbonylverbindung der Formel $R^5-CH_2-CO-R^4$ mit einem Amid der Formel $R^3-CH_2-CONH_2$, vorzugsweise Cyanacetamid) mit einer Verbindung der Formel V [vorzugsweise einem Amidacetal der Formel $A_2N-CR^6(OA)_2$, aber auch einem Orthoester der Formel $R^6C(OA)_3$] erfolgt zweckmäßig in Gegenwart eines inerten Lösungsmittels wie DMF bei Temperaturen zwischen etwa 100 und etwa 160 °.

3.3 Von den Ketonen der Formel VI sind diejenigen mit $R^6 = A$ bevorzugt. Diese sind beispielsweise erhältlich durch Reaktion von Estern der Formel R^5-CH_2COOA mit Säureanhydriden zu Diketonen der Formel $R^5-CH(CO-A)_2$ und nachfolgende Säurespaltung durch Behandeln mit Basen. Als reaktionsfähige Derivate von VI eignen sich z.B. die entsprechenden Enolether, Enolester und Enamine.

Bevorzugte Nitrile der Formel VII sind Enamine des Typs $A_2N-CH=C(CN)-R^{16}$, insbesondere $(CH_3)_2N-CH=C(CN)_2$ und $(CH_3)_2N-CH=C(CN)-CONH_2$, die aus Malodinitril bzw. aus Cyanacetamid mit Amidacetalen der Formel $A_2N-CH(OA)_2$ erhältlich sind. Weiterhin sind Ketenmercaptale der Formel $(AS)_2C=C(CN)-R^{16}$ bevorzugt. Die Reaktion von VI mit VII gelingt zweckmäßig in Gegenwart eines inerten Lösungsmittels, z.B. eines Amids wie DMF oder eines Ethers wie THF, sowie in Gegenwart eines der angegebenen basischen Katalysatoren, z.B. NaH, bei Temperaturen zwischen etwa 20 und etwa 150 °, vorzugsweise zwischen 50 und 100 °.

3.4.1 Chlorierung oder Bromierung von Ketonen der Formel I ($R^5 = R^{10}-CH_2-CO-$) führt zu den entsprechenden Chlor- oder Bromketonen der Formel Ib. Die Ausgangsstoffe sind entweder bekannt, oder sie können nach einem der vorstehend beschriebenen Verfahren hergestellt werden. Die Halogenierung erfolgt zweckmäßig mit elementarem Chlor oder Brom in einem inerten Lösungsmittel, z.B. einem chlorierten Kohlenwasserstoff wie CH_2Cl_2 , $CHCl_3$, CCl_4 oder Trichlorethylen, bei Temperaturen zwischen etwa -10 und etwa 50 °, vorzugsweise bei 10 - 30 °. Ein Zusatz von $CuCl_2$ bzw. $CuBr_2$ ist zweckmäßig. Man kann auch mit einem N-Chlor- oder N-Bromamid-derivat, z.B. N-Bromsuccinimid oder N-Chlorhydantoin, halogenieren, vorteilhaft in einem der genannten chlorierten Kohlenwasserstoffe oder in einem Alkohol bei Temperaturen zwischen etwa -10 und etwa 80 ° unter Bestrahlung und/oder Zusatz eines Radikalbildners, z.B. eines Peroxids wie Benzoylperoxid.

3.4.2 Kondensation von Ketonen der Formel I ($R^5 = R^{10}-CH_2-CO-$) mit Estern der Formel $R^{17}-COOA$ führt

zu entsprechenden Dicarbonylverbindungen der Formel Ic, zweckmäßig in einem inerten Lösungsmittel, z.B. einem Amid wie DMF, oder auch in einem Überschuß des eingesetzten Esters bei Temperaturen zwischen etwa -10 und
5 etwa 100 °, vorzugsweise bei 10 - 50 °. Als Kondensationsmittel eignen sich z.B. die oben (3.1) angegebenen Basen.

3.5.1 Umsetzung der Haloketone der Formel Ib mit Verbindungen der Formel $R^{18}-H$ (H_2O , Alkoholen der Formel $A-OH$, Fettsäuren der Formel $A-COOH$ oder $HSCN$) oder ihren reaktionsfähigen Derivaten, z.B. Alkalien bzw. den entsprechenden Alkoholaten oder Salzen, führt zu den entsprechenden Hydroxy-, Alkoxy-, Alkanoyloxy- oder Thiocyanatoketonen der Formel Id, zweckmäßig in Gegenwart eines inerten Lösungsmittels, z.B. eines Nitrils wie Acetonitril, oder in Gegenwart eines Überschusses der Verbindung der Formel $R^{18}-H$, z.B. eines Alkohols wie Methanol, Ethanol, Isopropanol oder Propanol oder einer Carbonsäure wie Essigsäure, bei Temperaturen zwischen etwa 0 und etwa
15 150 °, vorzugsweise zwischen 15 und 120 °. So erhält man mit NaOH in Ethanol die entsprechenden Hydroxyketone, mit Na-ethylat in Ethanol dagegen die entsprechenden Ethoxyketone. Zur Herstellung der entsprechenden Alkanoyloxyketone eignet sich zweckmäßig die Umsetzung der Haloketone mit Formamidinium-alkanoaten, wobei die entsprechende Carbonsäure als Lösungsmittel dient, bei
20 Temperaturen um etwa 100 °. Thiocyanate werden z.B. durch Reaktion der Haloketone mit NaSCN oder KSCN in Acetonitril hergestellt.

30 3.5.2 Besonders wichtig ist die Umsetzung der Haloketone mit Thioamiden oder Thioharnstoffen der Formel $R^{11}-CS-NH_2$ zu den bevorzugten Thiazolderivaten der For-

mel Ii, insbesondere Ij oder Ik. Diese Reaktion erfolgt zweckmäßig in einem inerten Lösungsmittel, z.B. einem Alkohol wie Methanol, Ethanol, Propanol, Isopropanol, Butanol, einem Ether wie THF oder Dioxan, einem Amid wie DMF, einem Nitril wie Acetonitril, einem Keton wie Aceton oder in Gemischen dieser Lösungsmittel untereinander und/oder mit Wasser, bei Temperaturen zwischen etwa 10 und etwa 150 °, vorzugsweise zwischen 60 und 120 °.

Verwendet man als Haloketon ein 6-Halo-1,2,5,6,7,8-hexahydrochinolin-2,5-dion der Formel Ib, worin R^6 und R^{10} zusammen $-\text{CH}_2\text{CH}_2-$ bedeuten, so erhält man 4,5,6,7-Tetrahydro-thiazolo[4,5-f]chinolin-7-one der Formel II. Arbeitet man dabei in DMF als Lösungsmittel, so kann, insbesondere bei höheren Temperaturen (etwa 100 - 130 °), gleichzeitig eine Dehydrierung zu 6,7-Dihydro-thiazolo[4,5-f]chinolin-7-onen der Formel Im erfolgen.

Verwendet man als Thioamid ein Dithiocarbamat wie Ammoniumdithiocarbamat, so erhält man 2-Mercaptothiazolderivate (Ii, $R^{11} = \text{SH}$); mit S-Alkyl-dithiocarbamaten entstehen 2-Alkylthiothiazolderivate (Ii, $R^{11} = \text{SA}$).

3.5.3 Ethylenthioharnstoff und 2-Mercaptobenzimidazol reagieren mit den Haloketonen nicht zu den entsprechenden Thiazolderivaten; es entstehen unter Abspaltung von HCl bzw. HBr die entsprechenden Verbindungen der Formel Ie.

3.5.4 Die Haloketone Ib können mit Guanidinen der Formel $\text{H}_2\text{N}-\text{C}(=\text{NH})-\text{NR}^7\text{R}^8$ oder deren reaktionsfähigen Derivaten, insbesondere deren Salzen wie Guanidiniumsulfat, zu entsprechenden Imidazolderivaten (I, $R^5 = 2-\text{NR}^7\text{R}^8-4$ -imida-

zoly1) umgesetzt werden, zweckmäßig in einem inerten Lösungsmittel, z.B. einem Amid wie DMF, in Gegenwart einer der oben (vgl. 3.1) angegebenen Basen wie NaH bei Temperaturen zwischen etwa 0 und etwa 150 °, insbesondere
5 zwischen 10 und 50 °.

3.5.5 Reaktion der Haloketone Ib mit 2-Aminopyridinen der Formel VIII führt zu den entsprechenden Imidazo[1,2-a]pyridinen der Formel Iw, zweckmäßig unter den oben (3.5.2) für die Herstellung der Thiazolderivate der Formel Ii
10 angegebenen Bedingungen.

3.6 Veresterung von Hydroxyketonen der Formel I ($R^5 = \text{HO}-\text{CHR}^{10}-\text{CO}-$) mit Carbon- oder Sulfonsäuren der Formel $R^{20}-\text{H}$ oder ihren reaktionsfähigen Derivaten, z.B. ihren Anhydriden wie Acetanhydrid, Trifluoressigsäure-
15 anhydrid, oder ihren Chloriden oder Bromiden wie Acetylchlorid, Propionylbromid, Methan- oder Benzolsulfochlorid führt zu den entsprechenden Ketoestern der Formel I ($R^5 = R^{20}-\text{CHR}^{10}-\text{CO}-$). Die Umsetzung erfolgt zweckmäßig in Gegenwart eines inerten Lösungsmittels, z.B. eines
20 Kohlenwasserstoffs wie Toluol oder eines chlorierten Kohlenwasserstoffs wie CH_2Cl_2 , CHCl_3 oder Trichlorethylen und/oder in Gegenwart einer Base wie Triethylamin oder Pyridin, die im Überschuß auch als Lösungsmittel dienen kann, bei Temperaturen zwischen etwa -10 und etwa
25 150 °, vorzugsweise zwischen 10 und 60 °.

3.7.1 Reaktion von 1,3-Dicarbonylverbindungen der Formel Ic, die z.B. nach 3.4.2 erhältlich sind, mit Hydrazinderivaten der Formel $R^{11}-\text{NH}-\text{NH}_2$ liefert Pyrazolderivate bzw. deren Salze der Formel Iq, zweckmäßig in Gegenwart
30 eines der oben (vgl. 3.5.2) genannten inerten Lösungsmittel, vorzugsweise eines der genannten Alkohole, bei

Temperaturen zwischen etwa -10° und etwa 150° , vorzugsweise zwischen 10 und 100° , vorteilhaft unter Säurekatalyse (z.B. unter Zusatz von Halogenwasserstoffsäuren, p-Toluolsulfonsäure oder Essigsäure). Mit 6- R^{17} -CO-1,2,5, 6,7,8-hexahydrochinolin-2,5-dionen (Formel Ic, R^6 und R^{10} zusammen = $-\text{CH}_2\text{CH}_2-$) entstehen 3- R^{17} -4,5,6,7-tetrahydro-1H-pyrazolo[3,4-f]-chinolin-7-one der Formel Is ($3-R^{11} = R^{17}$). Aus β -Ketoestern der Formel I ($R^5 = \text{AOC-CHR}^{10}\text{-CO-}$) entstehen die entsprechenden 3-Hydroxypyrazolderivate (I, $R^5 = 1-R^{11}$ -3-hydroxy-4- R^{10} -5-pyrazolyl).

3.7.2 Aus den 1,3-Dicarbonylverbindungen der Formel Ic entstehen mit Hydroxylamin, das auch in Form seiner Salze eingesetzt werden kann, die entsprechenden Isoxazolderivate der Formeln Iu bzw. Iv, zweckmäßig unter den vorstehend (vgl. 3.7.1) genannten Bedingungen.

3.8 Imidazolderivate der Formel Io sind durch Reaktion von Carbonylverbindungen der Formel I ($R^5 = R^{21}\text{-CHR}^{10}\text{-CO-}$) mit Amidinderivaten der Formel $R^{11}\text{-C(=NH)-NH}_2$ erhältlich. Die Amidinderivate entstehen zweckmäßig in situ aus entsprechenden Imidsäureestern der Formel $R^{11}\text{-C(=NH)-OA}$ unter der Einwirkung von Ammoniak, insbesondere mit flüssigem Ammoniak bei Temperaturen zwischen etwa -20 und etwa 100° , vorzugsweise zwischen 50 und 90° .

3.9 Eine primäre oder sekundäre Aminogruppe kann durch Behandlung mit alkylierenden oder benzylierenden Mitteln in die entsprechende sekundäre oder tertiäre Aminogruppe umgewandelt werden. Als alkylierende Mittel eignen sich z.B. Verbindungen der Formel A-Hal (worin Hal Cl, Br oder J bedeutet) oder entsprechende Sulfonsäureester wie Methylchlorid, Methylbromid, Methyljodid, Dimethylsul-

- fat, p-Toluolsulfonsäure-methylester, Ethylchlorid, Ethylbromid, Ethyljodid, Diethylsulfat, n-Propylchlorid, -bromid oder -jodid, Benzylchlorid, -bromid oder -jodid. Man kann ferner mit Aldehyden oder Ketonen unter Bildung
- 5 von Aldehyd-Ammoniak-Verbindungen oder Schiffischen Basen kondensieren und diese anschließend entweder hydrieren oder mit einem Alkylierungsmittel behandeln und das erhaltene quartäre Salz anschließend hydrolysieren. Beispielsweise kann man ein primäres Amin durch Kondensation
- 10 mit Benzaldehyd in die N-Benzylidenverbindung überführen und diese mit einem Alkylhalogenid in eines ihrer quartären Salze umwandeln, das nachfolgend z.B. durch Behandeln mit wässrigem Alkohol unter Abspaltung von Benzaldehyd in das sekundäre Amin übergeführt werden kann.
- 15 Man kann ferner mit Aldehyden oder Ketonen unter reduzierenden Bedingungen alkylieren, z.B. in Gegenwart von Wasserstoff und einem Hydrierungskatalysator, oder in Gegenwart von NaBH_4 oder NaCNBH_3 , wobei als Zwischenprodukte die entsprechenden Aldehyd-Ammoniak-Verbindungen entstehen.
- 20 Beispielsweise kann man eine oder zwei Methylgruppen mit Formaldehyd in Gegenwart von Ameisensäure einführen. Weiterhin kann man mit einem Alkohol, der 1 - 6 C-Atome besitzt, in Gegenwart von Raney-Nickel alkylieren. Die Alkylierung wird zweckmäßig in Gegenwart oder Abwesenheit
- 25 eines der genannten inerten Lösungsmittel, z.B. DMF, bei Temperaturen zwischen etwa 0 und etwa 120 °, vorzugsweise zwischen 40 und 100 °, vorgenommen, wobei auch ein Katalysator zugegen sein kann, vorzugsweise eine Base wie Kalium-tert.-butylat oder NaH.
- 30 Als acylierende Mittel zur Acylierung von primären oder sekundären Aminen der Formel I eignen sich zweckmäßig die Halogenide (z.B. Chloride oder Bromide) oder Anhydride

von Carbonsäuren der Formeln A-COOH, Ar-COOH, Py-COOH, Ar-alkyl-COOH, z.B. Acetanhydrid, Propionylchlorid, Isobutyrylbromid, Ameisensäure-essigsäureanhydrid, Benzoylchlorid, p-Methoxybenzoylchlorid, Nicotinoylchlorid, Iso-
5 nicotinoylchlorid. Der Zusatz einer Base wie Pyridin oder Triethylamin bei der Acylierung ist möglich, aber nicht notwendig. Die Acylierung erfolgt zweckmäßig in Gegenwart oder Abwesenheit eines inerten Lösungsmittels, z.B. eines Kohlenwasserstoffs wie Benzol oder Toluol, eines Nitrils
10 wie Acetonitril, eines Amids wie DMF oder eines Überschusses einer tertiären Base wie Pyridin oder Triethylamin bei Temperaturen zwischen etwa 0 und etwa 160 °, vorzugsweise zwischen 20 und 120 °. Behandeln der Amine mit Isocyanaten führt analog zu den entsprechenden Harnstoffen (R¹¹ = A-NH-CO-NH).
15

Wenn man mit überschüssigem Acylierungsmittel in saurem, neutralem oder nur schwach basischem Medium arbeitet, entstehen bei der Acylierung zunächst in der Regel die entsprechenden Lactimester der Formel II, die - besonders
20 im Falle von aromatischen Acylierungsmitteln - isoliert werden können. In alkalischem Medium können sie wieder zu den zugrundeliegenden Pyridonen der Formel I hydrolysiert werden.

3.10 In einer Verbindung der Formel I können, falls er-
25 wünscht, funktionelle Gruppen hydrolysiert werden, zweckmäßig durch Behandeln mit Säuren, z.B. H₂SO₄, HCl, HBr, H₃PO₄, oder mit Basen, z.B. NaOH, KOH, Na₂CO₃ oder K₂CO₃, in wässriger oder teilweise wässriger Lösung, wobei ein zusätzliches inertes Lösungsmittel anwesend sein kann,
30 z.B. ein Alkohol wie Methanol, Ethanol oder Isopropanol. Die Reaktionstemperaturen liegen zwischen etwa 0 und etwa 150 °, vorzugsweise zwischen 15 und 110 °.

Im einzelnen können z.B. Nitrilgruppen mit 50-80 %iger Schwefelsäure zu CONH_2 -Gruppen oder unter kräftigeren Bedingungen, z.B. bei höheren Temperaturen, zu COOH -Gruppen hydrolysiert werden. Auch die Hydrolyse von CONH_2 - zu COOH -Gruppen gelingt vorteilhaft mit 50 - 80 %iger Schwefelsäure. Estergruppen können mit verdünnter wässrig-alkoholischer NaOH oder KOH verseift werden. Behandeln der Lactimester mit alkoholischer HCl bei etwa $20 - 80^\circ$ führt zu den zugrundeliegenden 2-Pyridonen; unter diesen Bedingungen bleiben Säureamid- und/oder CN -Gruppen im gleichen Molekül in der Regel unverändert. Behandeln von Phosphonsäuredialkylestern mit alkoholischem HCl oder HBr liefert bei milden Bedingungen (z.B. bei ca. 20°) die entsprechenden Phosphonsäuremonoalkylester, bei kräftigeren Bedingungen (z.B. bei etwa $60 - 70^\circ$) die Phosphonsäuren. Thioethergruppen, insbesondere solche in 4-Stellung des Pyridonrings, können in basischem Medium in Gegenwart von Spuren Wasser zu OH -Gruppen hydrolysiert werden, z.B. auch mit Na-alkoholaten in nicht ganz wasserfreien Alkoholen. N-Acylgruppen können unter Bildung der freien Amine durch Behandeln mit wässrig-alkoholischen Basen, z.B. wässrig-methanolischer NaOH bei $60 - 80^\circ$, abgespalten werden, wobei gleichzeitig vorhandene 3- CN -Gruppen in der Regel nicht angegriffen werden.

3.11 Behandeln einer Thioethergruppe, besonders einer solchen in 4-Stellung (I , $\text{R}^4 = \text{SA}$), mit Ammoniak (z.B. flüssigem oder konzentriert-wässrigem NH_3) oder einem Amin der Formel HNR^7R^8 führt zur entsprechenden NR^7R^8 -Gruppe, wobei eines der genannten inerten Lösungsmittel anwesend sein kann. Die Reaktionstemperaturen liegen

zwischen etwa 60 und etwa 180 °, vorzugsweise zwischen 110 und 150 °, wobei man erforderlichenfalls unter Druck arbeitet.

3.12 Analog kann eine Thioethergruppe, insbesondere eine solche in 4-Stellung, durch Behandeln mit einem Alkohol oder einem seiner reaktionsfähigen Derivate, z.B. einem entsprechenden Alkalimetallalkoholat, in die entsprechende AO-Gruppe umgewandelt werden. Der auch als Lösungsmittel benutzte Alkohol muß möglichst wasserfrei sein, da sonst eine Hydrolyse zur OH-Gruppe erfolgen kann. Man arbeitet zweckmäßig bei Temperaturen zwischen etwa 0 und etwa 150 °, vorzugsweise zwischen 60 und 120 °.

3.13 Eine COOH-Gruppe, insbesondere eine solche in 3-Stellung kann durch Decarboxylierung entfernt werden, z.B. durch Erhitzen in einer hochsiedenden Base wie Chinolin auf etwa 180 bis etwa 220 °. Ein Zusatz eines Katalysators wie Cu kann vorteilhaft sein. Besonders leicht können 4-Aminopyridon-3-carbonsäuren (I, $R^3 = \text{COOH}$, $R^4 = \text{NR}^7\text{R}^8$) als vinyloge Carbaminsäuren decarboxyliert werden. Zweckmäßig werden sie nicht isoliert; wenn man z.B. die entsprechenden 3-Cyanverbindungen mit Alkali, z.B. verdünnter wässriger NaOH, behandelt, entstehen direkt die entsprechenden Verbindungen der Formel I ($R^3 = \text{H}$, $R^4 = \text{NR}^7\text{R}^8$).

3.14 Eine -CH-CH-Gruppe in Verbindungen der Formel I ($R^5 = R^9\text{-CHR}^{10}\text{-CO-}$, R^6 und R^{10} zusammen = $-\text{CH}_2\text{CH}_2-$) kann durch einfaches Erhitzen in DMF auf etwa 90 bis 120 ° zu einer -C=C-Gruppe dehydriert werden. Andere geeignete Dehydrierungsmittel sind beispielsweise Schwefel, Selen,

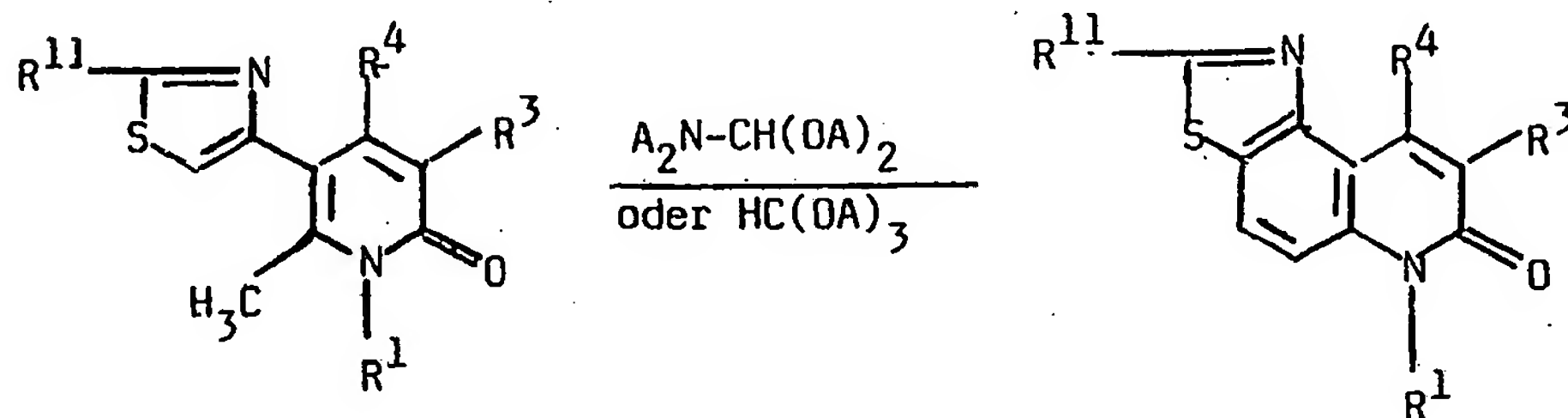
- Pt-, Pd-, Ni-, Co-, Ag- oder Cu-Katalysatoren, einzeln oder als Mischkatalysatoren (als Metalle oder auf Trägern wie z.B. Kohle, CaCO_3 oder SrCO_3), SeO_2 , Dialkyldisulfide wie Diisoamyldisulfid, Chloranil, konzentrierte Schwefelsäure, FeCl_3 , MnO_2 , verdünnte HNO_3 oder Nitrobenzol. Man dehydriert zweckmäßig bei Temperaturen zwischen etwa 70 und etwa 300 °. Als zusätzliche Lösungsmittel eignen sich z.B. Mesitylen, p-Cymol, Chinolin oder Acetanilid.
- 3.15 Eine in einer Verbindung der Formel I vorhandene Thioethergruppe, insbesondere SA-Gruppe, kann zu einer Sulfoxid- oder zu einer Sulfongruppe oxydiert werden, zweckmäßig mit Wasserstoffperoxid, Persäuren wie Perbenzoesäure oder m-Chlorperbenzoesäure oder Cr(VI)-Verbindungen wie Chromsäure in Gegenwart eines inerten Lösungsmittels, z.B. Wasser, einem Alkohol wie Methanol, Ethanol oder Propanol, einem halogenierten Kohlenwasserstoff wie Chloroform, einer Säure wie Essigsäure oder einem Keton wie Aceton, bei Temperaturen zwischen etwa -20 und etwa 100 °, vorzugsweise 40 und 70 °. Wenn man die berechnete Menge des Oxydationsmittels unter relativ milden Bedingungen verwendet, erhält man überwiegend die Sulfoxide. Mit überschüssigem Oxydationsmittel unter kräftigeren Bedingungen erhält man dagegen überwiegend die Sulfone.
- 3.16 In einer Verbindung der Formel I enthaltene COOH - oder Phosphonsäuregruppen können gewünschtenfalls verestert werden. Zur Veresterung eignen sich Alkohole der Formel A-OH sowie Benzylalkohol und deren reaktionsfähige Derivate. Als reaktionsfähige Derivate kommen insbesondere die entsprechenden Metallalkoholate in Betracht, vorzugsweise die Alkalimetallalkoholate, z.B. Natrium- oder Kaliumalkoholate.

Die Veresterung wird vorteilhaft in Gegenwart eines inertten Lösungsmittels durchgeführt. Gut geeignet sind insbesondere Ether wie Diethylether, Di-n-butylether, THF, Dioxan oder Anisol, Ketone wie Aceton, Butanon oder Cyclohexanon, Amide wie DMF oder Phosphorsäurehexamethyltriamid, Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Toluol oder Xylol, Halogenkohlenwasserstoffe wie Tetrachlorkohlenstoff oder Tetrachlorethylen und Sulfoxide wie Dimethylsulfoxid oder Sulfolan. Mit Wasser nicht mischbare Lösungsmittel können gleichzeitig vorteilhaft zum azeotropen Abdestillieren des bei der Veresterung gebildeten Wassers verwendet werden. Gelegentlich kann auch ein Überschuß einer organischen Base, z.B. Pyridin, Chinolin oder Triethylamin als Lösungsmittel für die Veresterung angewandt werden. Die Veresterung kann auch in Abwesenheit eines Lösungsmittels, z.B. durch einfaches Erhitzen der Komponenten in Gegenwart von Natriumacetat, durchgeführt werden. Die Reaktionstemperatur liegt gewöhnlich zwischen -50° und $+250^{\circ}$, vorzugsweise zwischen -20° und $+80^{\circ}$. Bei diesen Temperaturen sind die Veresterungsreaktionen in der Regel nach 15 Minuten bis 48 Stunden beendet.

Im einzelnen hängen die Reaktionsbedingungen für die Veresterung weitgehend von der Natur der verwendeten Ausgangsstoffe ab. So wird eine freie Carbonsäure mit einem freien Alkohol in der Regel in Gegenwart einer starken Säure, beispielsweise einer Mineralsäure wie Salzsäure oder Schwefelsäure, umgesetzt. Eine bevorzugte Reaktionsweise ist die Umsetzung eines Säureanhydrids oder insbesondere eines Säurechlorids mit einem Alkohol, vorzugsweise in einem basischen Milieu, wobei als Basen

- insbesondere Alkalimetallhydroxide wie Natrium- oder Kaliumhydroxid, Alkalimetallcarbonate bzw. -hydrogencarbonate wie Natriumcarbonat, Natriumhydrogencarbonat, Kaliumcarbonat oder Kaliumhydrogencarbonat, Alkalimetallacetate wie Natrium- oder Kaliumacetat, Erdalkalimetallhydroxide wie Calciumhydroxid oder organische Basen wie Triethylamin, Pyridin, Lutidin, Kollidin oder Chinolin von Bedeutung sind.
- 10 3.17 Ferner gelingt eine Reduktion einer N-Oxidgruppe zur entsprechenden tertiären Aminogruppe, beispielsweise mit einem Schwermetall wie Eisen, zweckmäßig in Pulverform, wobei man in wässriger Essigsäure bei Temperaturen zwischen etwa 20 und etwa 120 °, vorzugsweise bei Siedetemperatur, arbeiten kann.
- 15 3.18 Man kann weiterhin in einer Verbindung der Formel I zwei H-Atome durch Kondensation mit einem Amidacetal der Formel $A_2N-CH(OA)_2$ durch die Gruppe $A_2N-CH=$ ersetzen. Aus primären Aminen entstehen so Verbindungen, die die Gruppierung $A_2N-CH=N-$ enthalten. In dem Amidacetal können
20 die Alkylgruppen gleich oder voneinander verschieden sein; bevorzugt verwendet man Dimethylformamid-dimethylacetal oder -diethylacetal in einem inerten Lösungsmittel wie DMF bei Temperaturen zwischen etwa 50 und etwa 160 °, vorzugsweise zwischen 120 und 150 °.
- 25 3.19 Reaktion eines 5-(2-R¹¹-5-H-4-thiazolyl)-6-methylpyridons der Formel I mit einem Ameisensäurederivat, bevorzugt einem Amidacetal der Formel $A_2N-CH(OA)_2$ oder einem Orthoameisensäureester der Formel $HC(OA)_3$, führt

zu einem 2-R¹¹-6,7-dihydrothiazolo[4,5-f]chinolin-7-on
(Formel I, R⁵ = 2-R¹¹-5-R¹⁰-4-thiazolyl, R⁶ und R¹⁰ zusammen = -CH=CH-):



5 Man kann z.B. in Essigsäure/Acetanhydrid bei Temperaturen zwischen etwa 20 und etwa 140 °, vorzugsweise zwischen 100 und 120 ° arbeiten. Das tricyclische Produkt kann auch nach 3.18 als Nebenprodukt erhalten werden, wenn man eine geeignete Ausgangsverbindung verwendet.

10 3.20 Verbindungen der Formel I, die eine aktive CH₂-Gruppe enthalten (z.B. solche, die einen Rest R¹¹=AOOC-CH₂- enthalten), können mit Aldehyden der Formel Ar-CHO kondensiert werden, wobei die entsprechenden Benzylidenverbindungen erhalten werden. Die Kondensation
15 kann in Gegenwart saurer oder basischer Katalysatoren vorgenommen werden, z.B. mit Acetanhydrid/Essigsäure oder mit Pyridin, wobei ein Überschuß der Säure oder Base auch als Lösungsmittel dienen kann, bei Temperaturen zwischen etwa 15 und etwa 150 °, vorzugsweise zwischen 80 und 130 °.

3.21 Eine Carbamoylverbindung der Formel I, vorzugsweise eine der Formel I, worin R^3 eine Carbamoylgruppe bedeutet, kann durch Behandeln mit Halogen, vorzugsweise Brom oder Chlor, und einer starken Base, vorzugsweise einem Alkali-
5 metallhydroxid wie NaOH oder KOH, in die entsprechende Aminoverbindung umgewandelt werden, vorzugsweise in eine solche der Formel I, worin R^3 NH_2 bedeutet. Man arbeitet zweckmäßig unter den Bedingungen eines Hofmann-Abbaus, bevorzugt in wässriger Lösung bei Temperaturen zwischen
10 etwa 40 und etwa 100 °, insbesondere bei etwa 100 °.

Eine Base der Formel I kann mit einer Säure in das zugehörige Säureadditionssalz überführt werden. Für diese Umsetzung kommen Säuren in Frage, die physiologisch unbedenkliche Salze liefern. So können anorganische Säuren
15 verwendet werden, z.B. Schwefelsäure, Salpetersäure, Halogenwasserstoffsäuren wie Chlorwasserstoffsäure oder Bromwasserstoffsäure, Phosphorsäuren wie Orthophosphorsäure, Sulfaminsäure, ferner organische Säuren, insbesondere aliphatische, alicyclische, araliphatische,
20 aromatische oder heterocyclische ein- oder mehrbasige Carbon-, Sulfon- oder Schwefelsäuren, z.B. Ameisensäure, Essigsäure, Propionsäure, Pivalinsäure, Diethylelessigsäure, Malonsäure, Bernsteinsäure, Pimelinsäure, Fumarsäure, Maleinsäure, Milchsäure, Weinsäure, Äpfelsäure,
25 Benzoessäure, Salicylsäure, 2- oder 3-Phenylpropionsäure, Citronensäure, Gluconsäure, Ascorbinsäure, Nicotinsäure, Isonicotinsäure, Methan- oder Ethansulfonsäure, Ethandisulfonsäure, 2-Hydroxyethansulfonsäure, Benzolsulfonsäure, p-Toluolsulfonsäure, Naphthalin-mono- und -disulfonsäuren, Laurylschwefelsäure.
30

Die freien Basen der Formel I können, falls gewünscht, aus ihren Salzen durch Behandlung mit starken Basen wie Natrium- oder Kaliumhydroxid, Natrium- oder Kaliumcarbonat in Freiheit gesetzt werden.

- 5 Die Verbindungen der Formel I können ein oder mehrere Asymmetriezentren enthalten. In diesem Fall liegen sie gewöhnlich in racemischer Form vor. Erhaltene Racemate können nach an sich bekannten Methoden mechanisch oder chemisch in ihre optischen Antipoden getrennt werden.
- 10 Vorzugsweise werden aus dem racemischen Gemisch durch Umsetzung mit einem optisch-aktiven Trennmittel Diastereomere gebildet. Als Trennmittel eignen sich z.B. optisch aktive Säuren, wie die D- und L-Formen von Weinsäure, Diacetylweinsäure, Dibenzoylweinsäure, Mandel-
- 15 säure, Äpfelsäure, Milchsäure oder die verschiedenen optisch-aktiven Camphersulfonsäuren wie β -Camphersulfonsäure.

- Natürlich ist es auch möglich, optisch-aktive Verbindungen der Formel I nach den oben beschriebenen Methoden zu erhalten, indem man Ausgangsstoffe verwendet, die bereits optisch-aktiv sind.
- 20

- Gegenstand der Erfindung ist ferner die Verwendung der Verbindungen der Formel I und ihrer physiologisch unbedenklichen Salze zur Herstellung pharmazeutischer
- 25 Zubereitungen, insbesondere auf nicht-chemischem Wege. Hierbei können sie zusammen mit mindestens einem festen, flüssigen und/oder halbflüssigen Träger- oder Hilfsstoff und gegebenenfalls in Kombination mit einem oder mehreren weiteren Wirkstoffen in eine geeignete Dosierungsform gebracht werden.
- 30

Gegenstand der Erfindung sind ferner Mittel, insbesondere pharmazeutische Zubereitungen, enthaltend mindestens eine Verbindung der Formel I und/oder eines ihrer physiologisch unbedenklichen Salze.

- 5 Diese Zubereitungen können als Arzneimittel in der Human- oder Veterinärmedizin verwendet werden. Als Trägerstoffe kommen organische oder anorganische Substanzen in Frage, die sich für die enterale (z.B. orale), parenterale oder topische Applikation eignen und mit den neuen Verbindungen nicht reagieren, beispielsweise Wasser, pflanzliche Öle, Benzylalkohole, Alkylenglykole, Polyethylenglykole, Glycerintriacetat, Gelatine, Kohlehydrate wie Lactose oder Stärke, Magnesiumstearat, Talk, Vaseline.
- 10 Zur oralen Anwendung dienen insbesondere Tabletten, Pillen, Dragees, Kapseln, Pulver, Granulate, Sirupe, Säfte oder Tropfen, zur rektalen Anwendung Suppositorien, zur parenteralen Anwendung Lösungen, vorzugsweise ölige oder wässrige Lösungen, ferner Suspensionen, Emulsionen oder Implantate, für die topische Anwendung Salben,
- 15 Cremes oder Puder. Die neuen Verbindungen können auch lyophilisiert und die erhaltenen Lyophilisate z.B. zur Herstellung von Injektionspräparaten verwendet werden. Die angegebenen Zubereitungen können sterilisiert sein und/oder Hilfsstoffe wie Gleit-, Konservierungs-, Stabilisierungs- und/oder Netzmittel, Emulgatoren, Salze zur Beeinflussung des osmotischen Druckes, Puffersubstanzen, Farb-, Geschmacks- und/oder Aromastoffe enthalten. Sie
- 25 können, falls erwünscht, auch einen oder mehrere weitere Wirkstoffe enthalten, z.B. ein oder mehrere Vitamine.

Gegenstand der Erfindung ist ferner die Verwendung der Verbindungen der Formel I bei der Bekämpfung von Krankheiten, insbesondere der Herzinsuffizienz und der arteriellen Hypertonie sowie ihre Verwendung bei der therapeutischen Behandlung des menschlichen oder tierischen Körpers.

Dabei werden die erfindungsgemäßen Substanzen in der Regel in Analogie zu bekannten positiv inotrop wirkenden Substanzen, wie Sulmazol oder Amrinon, verabreicht, vorzugsweise in Dosierungen zwischen etwa 5 und 500 mg, insbesondere zwischen 20 und 100 mg pro Dosierungseinheit. Die tägliche Dosierung liegt vorzugsweise zwischen etwa 0,1 und 10 mg/kg Körpergewicht. Die spezielle Dosis für jeden bestimmten Patienten hängt jedoch von den verschiedensten Faktoren ab, beispielsweise von der Wirksamkeit der eingesetzten speziellen Verbindung, vom Alter, Körpergewicht, allgemeinen Gesundheitszustand, Geschlecht, von der Kost, vom Verabfolgungszeitpunkt und -weg, von der Ausscheidungsgeschwindigkeit, Arzneistoffkombination und Schwere der jeweiligen Erkrankung, welcher die Therapie gilt. Die orale Applikation ist bevorzugt. Im Vergleich zu den bisher zur Therapie der Herzinsuffizienz verwendeten Digitalis-Glykosiden zeichnen sich die Verbindungen der Formel I durch verbesserte therapeutische Breite und periphere Entlastung aus.

Vor- und nachstehend sind alle Temperaturen in °C angegeben.

Beispiel 1

Man erhitzt ein Gemisch von 56 g Cyclohexan-1,3-dion und 60 g Dimethylformamid-dimethylacetal 2,5 Std. auf dem Dampfbad und kühlt ab. Der erhaltenen Lösung von 2-Dimethylaminomethylencyclohexan-1,3-dion werden 300 ml Methanol, 27 g CH_3ONa und 47 g Cyanacetamid zugesetzt. Das Gemisch wird 4 Std. auf 100° erhitzt, in Wasser gegossen und mit Essigsäure angesäuert. Man kühlt, filtriert ab, trocknet und erhält so 3-Cyan-1,2,5,6,7,8-hexahydrochinolin-2,5-dion; Zers. ab 290° .

Analog erhält man mit den entsprechenden N-R¹-cyanacetamiden:

- 1-Methyl-3-cyan-1,2,5,6,7,8-hexahydrochinolin-2,5-dion
- 1-Ethyl-3-cyan-1,2,5,6,7,8-hexahydrochinolin-2,5-dion
- 15 1-Propyl-3-cyan-1,2,5,6,7,8-hexahydrochinolin-2,5-dion
- 1-Butyl-3-cyan-1,2,5,6,7,8-hexahydrochinolin-2,5-dion
- 1-Isobutyl-3-cyan-1,2,5,6,7,8-hexahydrochinolin-2,5-dion
- 1-Hexyl-3-cyan-1,2,5,6,7,8-hexahydrochinolin-2,5-dion
- 1-Benzyl-3-cyan-1,2,5,6,7,8-hexahydrochinolin-2,5-dion

20 Beispiel 2

Man löst 0,23 g Na in 40 ml Propanol, gibt 3,09 g 2-(N-Isopropyl-acetamido)-4-methyl-5-(1-dimethylamino-3-oxo-1-buten-2-yl)-thiazol [erhältlich durch Reaktion von 3-Brom-4-oxopentansäureethylester mit N-Isopropylthioharnstoff zu 2-Isopropylamino-4-methyl-thiazol-5-essigsäureethylester, Verseifung zur freien Säure (F. $195-197^\circ$), Reaktion mit Acetanhydrid/Pyridin, nachfolgende Säurespaltung zu 2-(N-Isopropylacetamido)-4-methyl-5-(2-oxopropyl)-thiazol und Umsetzung mit Dimethylformamid-diethylacetal] und 0,84 g Cyanacetamid unter Rühren

hinzu, kocht das Gemisch 6 Std., dampft ein, versetzt mit Wasser, dann mit Salzsäure bis pH 2 und erhält 3-Cyan-5-(2-N-isopropyl-acetamido-4-methyl-5-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon, F. 248-250°. Daneben wird 3-Carbamoyl-5-(2-N-isopropyl-acetamido-4-methyl-5-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon isoliert, F. 269-270°.

Analog erhält man:

mit 2-Acetamido-4-methyl-5-(1-dimethylamino-3-oxo-1-buten-2-yl)-thiazol das 3-Cyan-5-(2-acetamido-4-methyl-5-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon, F. > 355°;

mit 2-(N-p-Methoxyphenyl-acetamido)-4-methyl-5-(1-dimethylamino-3-oxo-1-buten-2-yl)-thiazol das 3-Cyan-5-(2-N-methoxyphenyl-acetamido-4-methyl-5-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon;

mit 2-N-Ethyl-propionamido-4-(1-dimethylamino-3-oxo-1-buten-2-yl)-thiazol das 3-Cyan-5-(2-N-ethyl-propionamido-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon, F. 263-265°;

mit 2-N-Methyl-acetamido-4-(1-dimethylamino-3-oxo-1-buten-2-yl)-thiazol das 3-Cyan-5-(2-N-methylacetamido-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon, F. 320-322°;

mit 2-N-Benzyl-acetamido-4-(1-dimethylamino-3-oxo-1-buten-2-yl)-thiazol das 3-Cyan-5-(2-N-benzylacetamido-4-thiazolyl)-2-pyridon, F. 250-253°.

Beispiel 3

Ein Gemisch von 3,09 g 2-(N-Isopropyl-acetamido)-4-methyl-5-(1-dimethylamino-3-oxo-1-buten-2-yl)-thiazol) und 0,95 g Cyanacetamid in 5 ml Essigsäure wird 1 Std. auf 120° er-

hitzt. Man kühlt ab und versetzt mit Wasser. 3-Carbamoyl-5-(2-N-isopropyl-acetamido-4-methyl-5-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon, F. 269-270°, fällt aus.

5 Analog erhält man 3-Carbamoyl-5-(2,4-dimethoxyphenyl)-2-pyridon-6-carbonsäuremethylester.

Beispiel 4

10 Man löst 2,3 g Na in 50 ml Methanol, tropft eine Lösung von 8,4 g Cyanacetamid in 100 ml Methanol hinzu, rührt 5 Min. und gibt eine Lösung von 16,8 g 2-Ethoxymethylen-1,3-cyclohexandion in 60 ml Methanol hinzu. Nach 1std. Kochen dampft man ein und löst das zurückbleibende Na-Salz in wenig Wasser. Nach dem Ansäuern wird das erhaltene 2-(2-Cyan-2-carbamoylethyliden)-cyclohexandion abfiltriert, mit Wasser gewaschen, in 200 ml Ethanol gelöst
15 und 2 Std. gekocht. Nach dem Eindampfen erhält man 3-Cyan-1,2,5,6,7,8-hexahydrochinolin-2,5-dion; Zers. ab 290°.

Beispiel 5

20 Man löst 2,3 g Na in 350 ml Isopropanol, versetzt unter Rühren mit 8,4 g Cyanacetamid und nach 15 Min. mit 35,1 g 1,1-Dimethylthio-2-(2-p-methoxyphenyl-4-thiazolyl)-1-buten-3-on [erhältlich durch Reaktion von p-Methoxy-thiobenzamid mit 3-Oxo-4-chlorbutansäureethylester zu 2-p-Methoxyphenyl-thiazol-4-essigsäureethylester, Verseifung, Reaktion mit
25 Acetanhydrid/Pyridin zu 2-p-Methoxyphenyl-4-(2,4-dioxo-3-pentyl)-thiazol, Säurespaltung zu 2-p-Methoxyphenyl-4-(2-oxopropyl)-thiazol und Umsetzung mit CS₂/CH₃J]. Nach 4std. Kochen dampft man ein, löst das erhaltene Salz in

Wasser und fällt mit 8 %iger Salzsäure das 3-Cyan-4-methylthio-5-(2-p-methoxyphenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon.

Beispiel 6

- 5 Ein Gemisch von 2,93 g 2-Oxo-3-dimethylaminomethylen-3-(2,4-dimethoxyphenyl)-propionsäuremethylester [erhältlich durch Kondensation von 2,4-Dimethoxybenzaldehyd mit Dimethylaminoessigsäuremethylester zu 2-Dimethylamino-3-(2,4-dimethoxyphenyl)-acrylsäuremethylester, Hydrolyse
10 mit 1 n Salzsäure bei 20° zu 2-Oxo-3-(2,4-dimethoxyphenyl)-propionsäuremethylester und Reaktion mit Dimethylformamid-diethylacetal], 8 g Cyanacetamid, 0,48 g NaH und 100 ml DMF wird bei 110° 4 Std. gerührt. Man gießt auf Eis, säuert mit Salzsäure an und erhält 3-Cyan-5-(2,4-
15 dimethoxyphenyl)-2-pyridon-6-carbonsäuremethylester, F. 207-209°.

Beispiel 7

- Man rührt ein Gemisch von 23 g 2-Cyan-3-methyl-4-p-methoxyphenyl-2-butensäureamid (cis-trans-Gemisch; erhältlich
20 durch Kondensation von p-Methoxyphenylaceton mit Cyanacetamid), 16,2 g Dimethylformamid-diethylacetal und 45 ml DMF 6 Std. bei 145° und dampft ein. Nach chromatographischer Trennung (Kieselgel; Elution mit Ethylacetat) erhält man 3-Cyan-4-(2-dimethylaminovinyl)-5-p-methoxyphenyl-
25 2-pyridon (F. 260-261°; aus Ethylacetat). 3-Cyan-4-p-methoxybenzyl-2-pyridon (F. 199-200°; aus wässriger Essigsäure) und 3-Cyan-4-methyl-5-p-methoxyphenyl-2-pyridon (F. 261-265°; aus wässriger Essigsäure).

Analog erhält man:

- 3-Cyan-4-methyl-5-phenyl-2-pyridon
3-Cyan-4-methyl-5-o-tolyl-2-pyridon
3-Cyan-4-methyl-5-m-tolyl-2-pyridon
5 3-Cyan-4-methyl-5-o-methoxyphenyl-2-pyridon
3-Cyan-4-methyl-5-m-methoxyphenyl-2-pyridon
3-Cyan-4-methyl-5-p-chlorphenyl-2-pyridon
3-Cyan-4-methyl-5-(3,4-dimethoxyphenyl)-2-pyridon
3-Cyan-4-methyl-5-(2-pyridyl)-2-pyridon
10 3-Cyan-4-methyl-5-(3-pyridyl)-2-pyridon
3-Cyan-4-methyl-5-(4-pyridyl)-2-pyridon
3-Cyan-4-(2-dimethylaminovinyl)-5-phenyl-2-pyridon
3-Cyan-4-(2-dimethylaminovinyl)-5-o-tolyl-2-pyridon
3-Cyan-4-(2-dimethylaminovinyl)-5-m-tolyl-2-pyridon
15 3-Cyan-4-(2-dimethylaminovinyl)-5-o-methoxyphenyl-2-pyridon
3-Cyan-4-(2-dimethylaminovinyl)-5-m-methoxyphenyl-2-pyridon
3-Cyan-4-(2-dimethylaminovinyl)-5-p-methoxyphenyl-2-pyridon
3-Cyan-4-(2-dimethylaminovinyl)-5-p-chlorphenyl-2-pyridon
3-Cyan-4-(2-dimethylaminovinyl)-5-(3,4-dimethoxyphenyl)-2-
20 pyridon
3-Cyan-4-(2-dimethylaminovinyl)-5-(2-pyridyl)-2-pyridon
3-Cyan-4-(2-dimethylaminovinyl)-5-(3-pyridyl)-2-pyridon
3-Cyan-4-(2-dimethylaminovinyl)-5-(4-pyridyl)-2-pyridon
3-Cyan-4-benzyl-2-pyridon
25 3-Cyan-4-o-methylbenzyl-2-pyridon
3-Cyan-4-m-methylbenzyl-2-pyridon
3-Cyan-4-o-methoxybenzyl-2-pyridon
3-Cyan-4-m-methoxybenzyl-2-pyridon
3-Cyan-4-p-methoxybenzyl-2-pyridon
30 3-Cyan-4-p-chlorbenzyl-2-pyridon
3-Cyan-4-(3,4-dimethoxybenzyl)-2-pyridon
3-Cyan-4-(2-pyridylmethyl)-2-pyridon
3-Cyan-4-(3-pyridylmethyl)-2-pyridon
3-Cyan-4-(4-pyridylmethyl)-2-pyridon.

Beispiel 8

Ein Gemisch von 11,2 g Cyclohexan-1,3-dion, 12,1 g Dimethylaminomethylen-malonsäuredinitril, 4,8 g NaH und 250 ml THF wird 6 Std. unter Rühren gekocht. Man konzentriert, gibt Wasser zu, säuert mit Salzsäure an und erhält 3-Cyan-1,2,5,6,7,8-hexahydrochinolin-2,5-dion; Zers. ab 290°.

Analog erhält man aus 2-(2-Oxopropyl)-8-carbamoyl-imidazo[1,2-a]pyridin (erhältlich durch Reaktion von 2-Amino-3-carbamoylpyridin mit 4-Chlor-3-oxo-butansäureethylester zu 8-Carbamoylimidazo[1,2-a]pyridin-2-essigsäureethylester, Reaktion mit Acetanhydrid/Pyridin zu 2-(2,4-Dioxo-3-pentyl)-8-carbamoyl-imidazo[1,2-a]pyridin und Säurespaltung) das 3-Cyan-5-(8-carbamoyl-imidazo[1,2-a]pyridin-2-yl)-6-methyl-2-pyridon, Zers. ab 350°.

Beispiel 9

Man suspendiert 17,6 g 3-Cyan-5-acetyl-6-methyl-2-pyridon (vgl. EP-OS 0089022) in 250 ml Dichlormethan, fügt 0,5 g CuBr₂ hinzu und versetzt tropfenweise mit 17,6 g Brom unter Rühren. Nach 12 Std. Rühren bei 20° wird das erhaltene 3-Cyan-5-bromacetyl-6-methyl-2-pyridon abfiltriert und mit wässrigem Methanol gewaschen. F. 238°.

Analog erhält man durch Bromierung der entsprechenden Ketone:

25 3-Cyan-5-bromacetyl-2-pyridon
3-Cyan-4-methoxy-5-bromacetyl-6-methyl-2-pyridon
3-Cyan-5-(2-brompropionyl)-6-methyl-2-pyridon, F. 229°
(Zers.)

- 3-Cyan-5-(2-brombutyryl)-6-methyl-2-pyridon
3-Cyan-5-bromacetyl-6-ethyl-2-pyridon
3-Cyan-5-(2-brompropionyl)-6-ethyl-2-pyridon
3-Cyan-5-(2-brombutyryl)-6-ethyl-2-pyridon
5 3-Cyan-5-bromacetyl-6-propyl-2-pyridon
3-Cyan-5-(2-brompropionyl)-6-propyl-2-pyridon
3-Cyan-5-(2-brombutyryl)-6-propyl-2-pyridon
3-Cyan-5-bromacetyl-6-butyl-2-pyridon
3-Cyan-5-(2-brompropionyl)-6-butyl-2-pyridon
10 3-Cyan-5-(2-brombutyryl)-6-butyl-2-pyridon
3-Cyan-6-brom-1,2,5,6,7,8-hexahydro-chinolin-2,5-dion,
F. 225-227°.
3-Carbamoyl-5-bromacetyl-6-methyl-2-pyridon.

- Durch Chlorierung sind analog (CuCl_2 ; tropfenweises
15 Versetzen mit einer Lösung der berechneten Menge Chlor
in CH_2Cl_2) erhältlich:

- 3-Cyan-5-chloracetyl-6-methyl-2-pyridon
3-Cyan-4-methoxy-5-chloracetyl-2-pyridon
3-Cyan-5-(2-chlorpropionyl)-2-pyridon
20 3-Cyan-5-(2-chlorbutyryl)-2-pyridon
3-Cyan-5-chloracetyl-6-ethyl-2-pyridon
3-Cyan-5-(2-chlorpropionyl)-6-ethyl-2-pyridon
3-Cyan-5-(2-chlorbutyryl)-6-ethyl-2-pyridon
3-Cyan-5-chloracetyl-6-propyl-2-pyridon
25 3-Cyan-5-(2-chlorpropionyl)-6-propyl-2-pyridon
3-Cyan-5-(2-chlorbutyryl)-6-propyl-2-pyridon
3-Cyan-5-chloracetyl-6-butyl-2-pyridon
3-Cyan-5-(2-chlorpropionyl)-6-butyl-2-pyridon
3-Cyan-5-(2-chlorbutyryl)-6-butyl-2-pyridon
30 3-Cyan-6-chlor-1,2,5,6,7,8-hexahydro-chinolin-2,5-dion
3-Carbamoyl-5-chloracetyl-6-methyl-2-pyridon.

Beispiel 10

Eine Lösung von 1,76 g 3-Cyan-5-acetyl-6-methyl-2-pyridon in 40 l DMF wird unter Rühren mit 1,2 g NaH, dann nach 30 Min. mit 2 ml Diethylcarbonat versetzt. Anschließend
5 werden weitere 5,3 ml Diethylcarbonat bei 35 - 40 ° zuge-
tropft. Man rührt noch 3,5 Std. bei 20 - 25 °, gießt auf
Eis, säuert bis pH 2 an und filtriert das erhaltene
3-Cyan-5-ethoxycarbonylacetyl-6-methyl-2-pyridon ab;
F. 174 - 175°.

10 Analog erhält man:

3-Cyan-5-ethoxycarbonylacetyl-2-pyridon
3-Cyan-5-methoxycarbonylacetyl-6-methyl-2-pyridon
3-Cyan-4-methoxy-5-ethoxycarbonylacetyl-6-methyl-2-pyridon
3-Cyan-5-(2-ethoxycarbonyl-propionyl)-6-methyl-2-pyridon
15 3-Cyan-5-ethoxycarbonylacetyl-6-ethyl-2-pyridon
3-Cyan-6-ethoxycarbonyl-1,2,5,6,7,8-hexahydro-chinolin-
2,5-dion
3-Carbamoyl-5-ethoxycarbonylacetyl-6-methyl-2-pyridon.

Beispiel 11

20 Man versetzt eine Lösung von 1,76 g 3-Cyan-5-acetyl-6-
methyl-2-pyridon in 30 ml DMF mit 1,2 g NaH (80 %ig) und
anschließend mit 4,4 g Ethylacetat. Nach 3std. Rühren
bei 20° gießt man auf Eis, gibt 2 n HCl bis pH 5,5
hinzu und filtriert das erhaltene 3-Cyan-5-(1,3-dioxo-
25 butyl)-6-methyl-2-pyridon ab; F. 222-225°.

Analog erhält man durch Esterkondensation:

3-Cyan-5-formylacetyl-6-methyl-2-pyridon
3-Cyan-5-(1,3-dioxobutyl)-2-pyridon

- 3-Cyan-5-(1,3-dioxopentyl)-6-methyl-2-pyridon
3-Cyan-5-(1,3-dioxo-3-phenylpropyl)-6-methyl-2-pyridon
3-Cyan-5-(1,3-dioxo-3-p-methoxyphenyl-propyl)-6-methyl-2-pyridon
5 3-Cyan-5-[1,3-dioxo-3-(2,4-dimethoxyphenyl)-propyl]-6-methyl-2-pyridon
3-Cyan-5-[1,3-dioxo-3-(4-pyridyl)-propyl]-6-methyl-2-pyridon
3-Cyan-5-[1,3-dioxo-3-(2-furyl)-propyl]-6-methyl-2-pyridon
10 3-Cyan-5-[1,3-dioxo-3-(2-thienyl)-propyl]-6-methyl-2-pyridon
3-Cyan-5-(1,3-dioxobutyl)-6-ethyl-2-pyridon
3-Cyan-5-(1,3-dioxopentyl)-6-ethyl-2-pyridon
15 3-Cyan-5-(1,3-dioxo-3-phenylpropyl)-6-ethyl-2-pyridon
3-Cyan-5-(1,3-dioxo-3-p-methoxyphenyl-propyl)-6-ethyl-2-pyridon
3-Cyan-5-[1,3-dioxo-3-(2,4-dimethoxyphenyl)-propyl]-6-ethyl-2-pyridon
20 3-Cyan-5-[1,3-dioxo-3-(4-pyridyl)-propyl]-6-ethyl-2-pyridon
3-Cyan-5-[1,3-dioxo-3-(2-furyl)-propyl]-6-ethyl-2-pyridon
3-Cyan-5-[1,3-dioxo-3-(2-thienyl)-propyl]-6-ethyl-2-pyridon
25 3-Cyan-6-hydroxymethylen-1,2,5,6,7,8-hexahydro-chinolin-2,5-dion
3-Carbamoyl-6-acetyl-1,2,5,6,7,8-hexahydro-chinolin-2,5-dion
3-Carbamoyl-6-(2,4-dimethoxybenzoyl)-1,2,5,6,7,8-hexahydro-chinolin-2,5-dion
30 3-Carbamoyl-6-(4-pyridylcarbonyl)-1,2,5,6,7,8-hexahydro-chinolin-2,5-dion
3-Cyan-6-acetyl-1,2,5,6,7,8-hexahydro-chinolin-2,5-dion, F. 265-268° (Zers.)
3-Cyan-6-propionyl-1,2,5,6,7,8-hexahydro-chinolin-2,5-dion
35 3-Cyan-6-benzoyl-1,2,5,6,7,8-hexahydro-chinolin-2,5-dion

- 3-Cyan-6-p-methoxybenzoyl-1,2,5,6,7,8-hexahydro-chinolin-2,5-dion
- 3-Cyan-6-(2,4-dimethoxybenzoyl)-1,2,5,6,7,8-hexahydro-chinolin-2,5-dion, ab 230° Zers.
- 5 3-Cyan-6-(4-pyridylcarbonyl)-1,2,5,6,7,8-hexahydro-chinolin-2,5-dion, F. 298-300° (Zers.)
- 3-Cyan-6-(2-furoyl)-1,2,5,6,7,8-hexahydro-chinolin-2,5-dion
- 10 3-Cyan-6-(2-thenoyl)-1,2,5,6,7,8-hexahydro-chinolin-2,5-dion
- 3-Carbamoyl-5-(1,3-dioxobutyl)-6-methyl-2-pyridon.

Beispiel 12

- Eine Suspension von 2,55 g 3-Cyan-5-bromacetyl-6-methyl-2-pyridon und 0,5 g NaOH in 50 ml Ethanol wird 16 Std.
- 15 bei 20° gerührt. Nach Eindampfen und Waschen des Rückstandes mit Wasser erhält man 3-Cyan-5-hydroxyacetyl-6-methyl-2-pyridon, F. 246-248°.

Analog erhält man durch Hydrolyse der entsprechenden Brom- oder Chlorverbindungen:

- 20 3-Cyan-5-hydroxyacetyl-2-pyridon
- 3-Cyan-4-methoxy-5-hydroxyacetyl-6-methyl-2-pyridon
- 3-Cyan-5-(2-hydroxypropionyl)-6-methyl-2-pyridon
- 3-Cyan-5-(2-hydroxybutyryl)-6-methyl-2-pyridon
- 3-Cyan-5-hydroxyacetyl-6-ethyl-2-pyridon
- 25 3-Cyan-5-(2-hydroxypropionyl)-6-ethyl-2-pyridon
- 3-Cyan-5-(2-hydroxybutyryl)-6-ethyl-2-pyridon
- 3-Cyan-5-hydroxyacetyl-6-propyl-2-pyridon
- 3-Cyan-5-(2-hydroxypropionyl)-6-propyl-2-pyridon
- 3-Cyan-5-(2-hydroxybutyryl)-6-propyl-2-pyridon
- 30 3-Cyan-5-hydroxyacetyl-6-butyl-2-pyridon

3-Cyan-5-(2-hydroxypropionyl)-6-butyl-2-pyridon
3-Cyan-5-(2-hydroxybutyryl)-6-butyl-2-pyridon
3-Cyan-6-hydroxy-1,2,5,6,7,8-hexahydro-chinolin-2,5-dion
3-Carbamoyl-5-hydroxyacetyl-6-methyl-2-pyridon.

5 Beispiel 13

Man löst 0,26 g Na in 50 ml absolutem Ethanol, fügt
2,55 g 3-Cyan-5-bromacetyl-6-methyl-2-pyridon hinzu
und rührt 16 Std. bei 20°. Nach Eindampfen und Waschen
des Rückstandes mit Wasser erhält man 3-Cyan-5-ethoxy-
10 acetyl-6-methyl-2-pyridon, F. 167-169°.

Analog erhält man mit den entsprechenden Alkoholen:

3-Cyan-5-ethoxyacetyl-2-pyridon
3-Cyan-5-methoxyacetyl-6-methyl-2-pyridon
3-Cyan-5-propoxyacetyl-6-methyl-2-pyridon
15 3-Cyan-5-isopropoxyacetyl-6-methyl-2-pyridon
3-Cyan-5-butoxyacetyl-6-methyl-2-pyridon
3-Cyan-5-pentoxyacetyl-6-methyl-2-pyridon
3-Cyan-5-hexoxyacetyl-6-methyl-2-pyridon
3-Cyan-4-methoxy-5-ethoxyacetyl-6-methyl-2-pyridon
20 3-Cyan-5-(2-ethoxypropionyl)-6-methyl-2-pyridon
3-Cyan-5-ethoxyacetyl-6-ethyl-2-pyridon
3-Cyan-6-ethoxy-1,2,5,6,7,8-hexahydro-chinolin-2,5-dion
3-Carbamoyl-5-ethoxyacetyl-6-methyl-2-pyridon.

Beispiel 14

25 Ein Gemisch von 2,55 g 3-Cyan-5-bromacetyl-6-methyl-2-pyridon und 1,04 g Formamidiniumacetat in 25 ml Essigsäure wird bei 100 ° 4 Std. gerührt. Man konzentriert die erhaltene Lösung, wobei 3-Cyan-5-acetoxyacetyl-6-methyl-2-pyridon auskristallisiert. F. 243-244 °.

Analog erhält man:

- 3-Cyan-5-acetoxyacetyl-2-pyridon
- 3-Cyan-5-acetoxyacetyl-6-ethyl-2-pyridon
- 3-Cyan-5-acetoxyacetyl-6-propyl-2-pyridon
- 5 3-Cyan-5-acetoxyacetyl-6-butyl-2-pyridon
- 3-Cyan-4-methoxy-5-acetoxyacetyl-6-methyl-2-pyridon
- 3-Cyan-5-(2-acetoxypropionyl)-6-methyl-2-pyridon
- 3-Cyan-5-(2-acetoxypropionyl)-6-ethyl-2-pyridon
- 3-Cyan-5-(2-acetoxypropionyl)-6-propyl-2-pyridon
- 10 3-Cyan-6-acetoxy-1,2,5,6,7,8-hexahydro-chinolin-2,5-dion
- 3-Carbamoyl-5-acetoxyacetyl-6-methyl-2-pyridon
- 3-Cyan-5-propionyloxyacetyl-6-methyl-2-pyridon.

Beispiel 15

- Ein Gemisch von 2,55 g 3-Cyan-5-bromacetyl-6-methyl-2-pyridon, 1,46 g KSCN und 50 ml Acetonitril wird 2 Std. bei 20 ° gerührt. Das erhaltene 3-Cyan-5-thiocyanatoacetyl-6-methyl-2-pyridon wird abfiltriert und mit Wasser gewaschen. F. 218 ° (Zers.).

Analog erhält man

- 20 3-Cyan-5-thiocyanatoacetyl-2-pyridon
- 3-Cyan-5-thiocyanatoacetyl-6-ethyl-2-pyridon
- 3-Cyan-5-thiocyanatoacetyl-6-propyl-2-pyridon
- 3-Cyan-5-thiocyanatoacetyl-6-butyl-2-pyridon
- 3-Cyan-4-methoxy-5-thiocyanatoacetyl-2-pyridon
- 25 3-Cyan-5-(2-thiocyanatopropionyl)-6-methyl-2-pyridon
- 3-Cyan-5-(2-thiocyanatopropionyl)-6-ethyl-2-pyridon
- 3-Cyan-5-(2-thiocyanatopropionyl)-6-propyl-2-pyridon
- 3-Cyan-6-thiocyanato-1,2,5,6,7,8-hexahydro-chinolin-2,5-dion
- 30 3-Carbamoyl-5-thiocyanatoacetyl-6-ethyl-2-pyridon.

Beispiel 16

Man kocht 2,55 g 3-Cyan-5-bromacetyl-6-methyl-2-pyridon
(oder 2,1 g 3-Cyan-5-chloracetyl-6-methyl-2-pyridon)
und 0,75 g Thioacetamid in 50 ml Ethanol 5 Std., dampft
5 ein, chromatographiert an Kieselgel ($\text{CH}_2\text{Cl}_2/\text{CH}_3\text{OH}$ 9:1)
und erhält 3-Cyan-5-(2-methyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-
pyridon, F. 288-293 ° (Zers.).

Analog erhält man mit den entsprechenden Thioamiden:

- 3-Cyan-5-(2-ethyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon
10 3-Cyan-5-(2-hexyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon
3-Cyan-5-(2-allyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon
3-Cyan-5-(2-ethoxycarbonylmethyl-4-thiazolyl)-6-methyl-
2-pyridon, F. 192-194 °
3-Cyan-5-(2-carbamoylmethyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-
15 pyridon, Zers. ab 178 °
3-Cyan-5-(2-cyanmethyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon,
F. 281-283 °
3-Cyan-5-(2-benzyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon
3-Carbamoyl-5-(2-ethoxycarbonylmethyl-4-thiazolyl)-6-
20 methyl-2-pyridon
3-Carbamoyl-5-(2-cyanmethyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-
pyridon.

Beispiel 17

- Man rührt 2,55 g 3-Cyan-5-bromacetyl-6-methyl-2-pyridon
25 und 1,67 g p-Methoxythiobenzamid 3 Std. bei 100 ° in
50 ml DMF, kühlt ab, filtriert und erhält 3-Cyan-5-
(2-p-methoxyphenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon,
F. > 300 °.

Analog erhält man mit den entsprechenden Thioamiden
(wobei man auch Triethylamin zur Bindung des entstehenden
HBr zusetzen kann):

- 5 3-Cyan-5-(2-phenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon,
F. 299-308°
3-Cyan-5-(2-o-tolyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon,
F. 246-248°
3-Cyan-5-(2-p-tolyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon,
F. 310-312°
10 3-Cyan-5-(2-p-ethylphenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon
3-Cyan-5-(2-p-ethoxyphenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon
3-Cyan-5-(2-p-fluorphenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon
3-Cyan-5-(2-p-chlorphenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon,
F. > 300 °
15 3-Cyan-5-(2-p-bromphenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon
3-Cyan-5-(2-p-jodphenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon
3-Cyan-5-(2-m-trifluormethylphenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-
2-pyridon
3-Cyan-5-(2-o-hydroxyphenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-
20 pyridon, F. > 300 °
3-Cyan-5-(2-m-hydroxyphenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-
pyridon
3-Cyan-5-(2-p-hydroxyphenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-
pyridon, F. > 300 °
25 3-Cyan-5-(2-o-nitrophenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-
pyridon, F. 268-277 ° (Zers.)
3-Cyan-5-(2-m-nitrophenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-
pyridon, F. 301-304 °
3-Cyan-5-(2-p-nitrophenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-
30 pyridon, F. 317-320 °
3-Cyan-5-(2-o-aminophenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-
pyridon, F. 247 °
3-Cyan-5-(2-m-aminophenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-
pyridon, F. > 300 °

- 3-Cyan-5-(2-p-aminophenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon, F. > 300 °
- 3-Cyan-5-(2-o-methylaminophenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon
- 5 3-Cyan-5-(2-m-methylaminophenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon
- 3-Cyan-5-(2-p-methylaminophenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon
- 3-Cyan-5-(2-o-dimethylaminophenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon
- 10 3-Cyan-5-(2-m-dimethylaminophenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon
- 3-Cyan-5-(2-p-dimethylaminophenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon, F. > 300 °
- 15 3-Cyan-5-(2-p-diethylaminophenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon
- 3-Cyan-5-(2-p-dihexylaminophenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon
- 3-Cyan-5-(2-o-cyanphenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon
- 20 3-Cyan-5-(2-m-cyanphenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon
- 3-Cyan-5-(2-p-cyanphenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon
- 3-Cyan-5-(2-o-carbamoylphenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon
- 3-Cyan-5-(2-m-carbamoylphenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon
- 25 3-Cyan-5-(2-p-carbamoylphenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon
- 3-Cyan-5-(2-p-methylthiophenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon
- 30 3-Cyan-5-(2-p-hexylthiophenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon
- 3-Cyan-5-(2-p-methylsulfinylphenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon
- 3-Cyan-5-(2-p-ethylsulfonylphenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon
- 35 2-pyridon

- 3-Cyan-5-(2-o-dimethylphosphonomethylphenyl-4-thiazolyl)-
6-methyl-2-pyridon
- 3-Cyan-5-(2-m-dimethylphosphonomethylphenyl-4-thiazolyl)-
6-methyl-2-pyridon
- 5 3-Cyan-5-(2-p-dimethylphosphonomethylphenyl-4-thiazolyl)-
6-methyl-2-pyridon
- 3-Cyan-5-(2-o-diethylphosphonomethylphenyl-4-thiazolyl)-
6-methyl-2-pyridon, F. 225-229°
- 3-Cyan-5-(2-m-diethylphosphonomethylphenyl-4-thiazolyl)-
10 6-methyl-2-pyridon, F. 181-183°
- 3-Cyan-5-(2-p-diethylphosphonomethylphenyl-4-thiazolyl)-
6-methyl-2-pyridon, F. 160-162°
- 3-Cyan-5-(2-o-Methoxycarbonylphenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-
2-pyridon
- 15 3-Cyan-5-(2-m-Methoxycarbonylphenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-
2-pyridon
- 3-Cyan-5-(2-p-Methoxycarbonylphenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-
2-pyridon
- 3-Cyan-5-(2-o-Ethoxycarbonylphenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-
20 2-pyridon
- 3-Cyan-5-(2-m-Ethoxycarbonylphenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-
2-pyridon
- 3-Cyan-5-(2-p-Ethoxycarbonylphenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-
2-pyridon
- 25 3-Cyan-5-(2-o-Methoxycarbonylmethylphenyl-4-thiazolyl)-6-
methyl-2-pyridon
- 3-Cyan-5-(2-m-Methoxycarbonylmethylphenyl-4-thiazolyl)-6-
methyl-2-pyridon
- 3-Cyan-5-(2-p-Methoxycarbonylmethylphenyl-4-thiazolyl)-6-
30 methyl-2-pyridon
- 3-Cyan-5-(2-o-Ethoxycarbonylmethylphenyl-4-thiazolyl)-6-
methyl-2-pyridon
- 3-Cyan-5-(2-m-Ethoxycarbonylmethylphenyl-4-thiazolyl)-6-
methyl-2-pyridon
- 35 3-Cyan-5-(2-p-Ethoxycarbonylmethylphenyl-4-thiazolyl)-6-
methyl-2-pyridon

22-02-04

3406329

- 81

- 3-Cyan-5-(2-p-methoxymethylphenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon
- 3-Cyan-5-(2-p-ethoxymethylphenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon
- 5 3-Cyan-5-[2-p-(2-methoxyethyl)-phenyl-4-thiazolyl]-6-methyl-2-pyridon
- 3-Cyan-5-(2-p-methylthiomethylphenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon
- 10 3-Cyan-5-(2-p-ethylthiomethylphenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon
- 3-Cyan-5-[2-p-(2-methylthioethyl)-phenyl-4-thiazolyl]-6-methyl-2-pyridon
- 3-Cyan-5-[2-(4-biphenyl)-4-thiazolyl]-6-methyl-2-pyridon
- 15 3-Cyan-5-[2-(4'-fluor-4-biphenyl)-4-thiazolyl]-6-methyl-2-pyridon
- 3-Cyan-5-(2-p-phenoxyphenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon
- 3-Cyan-5-[2-(p-4-fluorphenoxy-phenyl)-4-thiazolyl]-6-methyl-2-pyridon
- 20 3-Cyan-5-(2-p-phenylthiomethyl-phenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon
- 3-Cyan-5-[2-(p-4-fluorphenylthiomethyl-phenyl)-4-thiazolyl]-6-methyl-2-pyridon
- 3-Cyan-5-[2-(p-2-hydroxyethylphenyl)-4-thiazolyl]-6-methyl-2-pyridon
- 25 3-Cyan-5-[2-(2,4-dimethoxyphenyl)-4-thiazolyl]-6-methyl-2-pyridon, F. > 300°
- 3-Cyan-5-[2-(3,4,5-trimethoxyphenyl)-4-thiazolyl]-6-methyl-2-pyridon

- 81

- 3-Cyan-5-[2-(2-pyridyl)-4-thiazolyl]-6-methyl-2-pyridon,
F. > 300°
- 3-Cyan-5-[2-(3-pyridyl)-4-thiazolyl]-6-methyl-2-pyridon,
F. 267-272° (Zers.)
- 5 3-Cyan-5-[2-(4-pyridyl)-4-thiazolyl]-6-methyl-2-pyridon,
F. > 300°
- 3-Cyan-5-[2-(4-methyl-3-pyridyl)-4-thiazolyl]-6-methyl-
2-pyridon, F. 298-299°
- 10 3-Cyan-5-[2-(5-fluor-3-pyridyl)-4-thiazolyl]-6-methyl-
2-pyridon
- 3-Cyan-5-[2-(5-chlor-3-pyridyl)-4-thiazolyl]-6-methyl-
2-pyridon
- 3-Cyan-5-[2-(5-brom-3-pyridyl)-4-thiazolyl]-6-methyl-
2-pyridon
- 15 3-Cyan-5-[2-(5-jod-3-pyridyl)-4-thiazolyl]-6-methyl-
2-pyridon
- 3-Cyan-5-[2-(5-nitro-3-pyridyl)-4-thiazolyl]-6-methyl-
2-pyridon
- 20 3-Cyan-5-[2-(5-cyan-3-pyridyl)-4-thiazolyl]-6-methyl-
2-pyridon
- 3-Cyan-5-[2-(5-carbamoyl-3-pyridyl)-4-thiazolyl]-6-methyl-
2-pyridon
- 3-Cyan-5-[2-(5-methoxycarbonyl-3-pyridyl)-4-thiazolyl]-6-
methyl-2-pyridon
- 25 3-Cyan-5-[2-(2-pyrimidyl)-4-thiazolyl]-6-methyl-2-pyridon
- 3-Cyan-5-[2-(5-acetyl-6-methyl-2-pyridon-3-yl)-4-thiazolyl]-
6-methyl-2-pyridon, F. 264-265°
- 3-Carbamoyl-5-(2-p-methoxyphenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-
pyridon
- 30 3-Carbamoyl-5-(2-p-chlorphenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-
pyridon
- 3-Carbamoyl-5-(2-o-hydroxyphenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-
pyridon
- 35 3-Carbamoyl-5-(2-p-hydroxyphenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-
pyridon

- 3-Carbamoyl-5-(2-o-nitrophenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon
3-Carbamoyl-5-(2-m-nitrophenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon
5 3-Carbamoyl-5-(2-p-nitrophenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon
3-Carbamoyl-5-(2-o-aminophenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon
3-Carbamoyl-5-(2-m-aminophenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon
10 3-Carbamoyl-5-(2-p-aminophenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon
3-Carbamoyl-5-(2-p-dimethylaminophenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon
15 3-Carbamoyl-5-(2-o-diethylphosphonomethylphenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon
3-Carbamoyl-5-(2-m-diethylphosphonomethylphenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon
3-Carbamoyl-5-(2-p-diethylphosphonomethylphenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon
20 3-Carbamoyl-5-[2-(2,4-dimethoxyphenyl)-4-thiazolyl]-6-methyl-2-pyridon
3-Carbamoyl-5-[2-(2-pyridyl)-4-thiazolyl]-6-methyl-2-pyridon
25 3-Carbamoyl-5-[2-(3-pyridyl)-4-thiazolyl]-6-methyl-2-pyridon
3-Carbamoyl-5-[2-(4-pyridyl)-4-thiazolyl]-6-methyl-2-pyridon
3-Carbamoyl-5-[2-(4-methyl-2-pyridyl)-4-thiazolyl]-6-methyl-2-pyridon.
30

Beispiel 18

Analog Beispiel 16 erhält man aus 3-Cyan-6-brom-1,2,5,6,7,8-hexahydro-chinolin-2,5-dion mit Thioformamid das

8-Cyan-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[4,5-f]chinolin-7-on, F. > 300°.

5 Analog erhält man mit den entsprechenden Thioamiden die folgenden 8-Cyan-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[4,5-f]chinolin-7-one:

- 2-Methyl-, F. > 300°
- 2-Ethoxycarbonylmethyl-
- 2-Carbamoylmethyl-
- 2-Cyanmethyl-,
- 10 2-Phenyl-
- 2-p-Tolyl-, F. > 300°
- 2-p-Ethylphenyl-
- 2-p-Methoxyphenyl-, F. > 300°
- 2-p-Ethoxyphenyl-
- 15 2-p-Fluorphenyl-
- 2-p-Chlorphenyl-
- 2-p-Bromphenyl-
- 2-p-Jodphenyl-
- 2-m-Trifluormethylphenyl-
- 20 2-o-Hydroxyphenyl-
- 2-m-Hydroxyphenyl-
- 2-p-Hydroxyphenyl-
- 2-o-Nitrophenyl-
- 2-m-Nitrophenyl-
- 25 2-p-Nitrophenyl-
- 2-o-Aminophenyl-
- 2-m-Aminophenyl-
- 2-p-Aminophenyl-
- 2-p-Dimethylaminophenyl-
- 30 2-o-Dimethylphosphonomethylphenyl-
- 2-m-Dimethylphosphonomethylphenyl-
- 2-p-Dimethylphosphonomethylphenyl-

85

2-o-Diethylphosphonomethylphenyl-, F. 222-225°

2-m-Diethylphosphonomethylphenyl-, F. 228°

2-p-Diethylphosphonomethylphenyl-

2-(2,4-Dimethoxyphenyl)-

5 2-(2-Pyridyl)-

2-(3-Pyridyl)-

2-(4-Pyridyl)-, F. > 300°

2-(4-Methyl-3-pyridyl)-

10 sowie die folgenden 8-Carbamoyl-4,5,6,7-tetrahydro-thia-
zolo[4,5-f]chinolin-7-one (mit 3-Carbamoyl-6-brom-1,2,5,
6,7,8-hexahydro-chinolin-2,5-dion):

2-Methyl-

2-p-Tolyl-

2-p-Methoxyphenyl-

15 2-o-Diethylphosphonomethylphenyl-

2-m-Diethylphosphonomethylphenyl-

2-p-Diethylphosphonomethylphenyl-

2-(4-Pyridyl)-.

Beispiel 19

20 Analog Beispiel 16 erhält man aus 3-Cyan-5-bromacetyl-6-
methyl-2-pyridon mit Ammonium-dithiocarbamat das 3-Cyan-
5-(2-mercapto-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon, Zers. bei
295°.

25 Analog erhält man mit S-Methyl-dithiocarbamat das 3-Cyan-
5-(2methylthio-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon,
F. 258-260°,

sowie aus 3-Carbamoyl-5-bromacetyl-6-methyl-2-pyridon:

3-Carbamoyl-5-(2-mercapto-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon
3-Carbamoyl-5-(2-methylthio-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon.

Beispiel 20

- 5 Analog Beispiel 17 erhält man aus 3-Cyan- bzw. 3-Carbamoyl-4-methoxy-5-bromacetyl-6-methyl-2-pyridon mit den entsprechenden Thioamiden:

3-Cyan-4-methoxy-5-(2-p-methoxyphenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon, F. 251-253°

- 10 3-Cyan-4-methoxy-5-(2-p-hydroxyphenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon

3-Cyan-4-methoxy-5-(2-p-diethylphosphonomethylphenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon

- 15 3-Cyan-4-methoxy-5-[2-(2-pyridyl)-4-thiazolyl]-6-methyl-2-pyridon

3-Cyan-4-methoxy-5-[2-(3-pyridyl)-4-thiazolyl]-6-methyl-2-pyridon

3-Cyan-4-methoxy-5-[2-(4-pyridyl)-4-thiazolyl]-6-methyl-2-pyridon, F. > 300°.

- 20 3-Carbamoyl-4-methoxy-5-(2-p-methoxyphenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon

3-Carbamoyl-4-methoxy-5-[2-(4-pyridyl)-4-thiazolyl]-6-methyl-2-pyridon.

Beispiel 21

- 25 Man kocht 2,55 g 3-Cyan-5-bromacetyl-6-methyl-2-pyridon und 0,76 g Thioharnstoff 3 Std. in 50 ml Ethanol. Das nach dem Abkühlen ausgefallene Hydrobromid wird abfiltriert und in wenig Wasser gelöst. Durch Zugabe von verdünnter Natronlauge fällt man 3-Cyan-5-(2-amino-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon, F. > 290°.
- 30

Analog erhält man mit den entsprechenden Thioharnstoffen die folgenden 6-Methyl-2-pyridone:

- 3-Cyan-5-(2-methylamino-4-thiazolyl)-, F. 275-278°
3-Cyan-5-(2-ethylamino-4-thiazolyl)-, F. 230-235°
5 3-Cyan-5-(2-propylamino-4-thiazolyl)-
3-Cyan-5-(2-isopropylamino-4-thiazolyl)-, F. 222-224°
3-Cyan-5-(2-butylamino-4-thiazolyl)-
3-Cyan-5-(2-isobutylamino-4-thiazolyl)-
3-Cyan-5-(2-sek.-butylamino-4-thiazolyl)-
10 3-Cyan-5-(2-tert.-butylamino-4-thiazolyl)-
3-Cyan-5-(2-pentylamino-4-thiazolyl)-
3-Cyan-5-(2-hexylamino-4-thiazolyl)-, F. 159-162°
3-Cyan-5-(2-allylamino-4-thiazolyl)-, F. 220-222°
3-Cyan-5-[2-(N-2-hydroxyethyl-amino)-4-thiazolyl]-,
15 F. 248-251°
3-Cyan-5-[2-(N-3-hydroxypropyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-2,3-dihydroxypropyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-2-dimethylaminoethyl-amino)-4-thiazolyl]-,
F. 199-202°
20 3-Cyan-5-[2-(N-3-dimethylaminopropyl-amino)-4-thiazolyl]-,
Hydrochlorid, F. 278-280°
3-Cyan-5-[2-(N-2-diethylaminoethyl-amino)-4-thiazolyl]-,
F. 250-254°
3-Cyan-5-[2-(N-2-formamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
25 3-Cyan-5-[2-(N-2-acetamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-2-propionamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-2-butyramidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-2-benzamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-2-p-methoxybenzamidoethyl-amino)-4-thia-
30 zolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-2-p-methoxyphenylacetamidoethyl-amino)-4-
thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-2-(3-p-methoxyphenylpropionamido)-ethyl-
amino)-4-thiazolyl]-

- 3-Cyan-5-[2-(N-2-(3-(3,4-dimethoxyphenyl)-propionamido)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-2-pyrrolidinoethyl-amino)-4-thiazolyl]-, F. 199°
- 5 3-Cyan-5-[2-(N-2-piperidinoethyl-amino)-4-thiazolyl]-, F. 208-210°
3-Cyan-5-[2-(N-3-(2-methylpiperidino)-propyl-amino)-4-thiazolyl]-, Zers. ab 90°
3-Cyan-5-[2-(N-2-(2-oxopyrrolidino)-ethyl-amino)-4-
- 10 thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-3-(2-oxopyrrolidino)-propyl-amino)-4-thiazolyl]-, F. 178-181°
3-Cyan-5-[2-(N-2-(2,5-dioxopyrrolidino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
- 15 3-Cyan-5-[2-(N-2-(2-oxopiperidino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-2-(2,6-dioxopiperidino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-2-(4-benzylpiperidino)-ethyl-amino)-4-
- 20 thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-2-(2-carboxypyrrolidino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-2-(2-ethoxycarbonylpyrrolidino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
- 25 3-Cyan-5-[2-(N-2-(2-benzyloxycarbonylpyrrolidino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-2-morpholinoethyl-amino)-4-thiazolyl]-, F. 245-246°
3-Cyan-5-[2-(N-3-morpholinopropyl-amino)-4-thiazolyl]-, F. 183-185°
- 30 3-Cyan-5-[2-(N-2-piperazinoethyl-amino)-4-thiazolyl]-, F. 287-293°
3-Cyan-5-[2-(N-2-(2,6-dioxopiperazino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-

- 3-Cyan-5-[2-(N-2-(4-methyl-2,6-dioxopiperazino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-2-(4-ethyl-2,6-dioxopiperazino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
5 3-Cyan-5-[2-(N-2-(2,3-dioxopiperazino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-2-(4-methyl-2,3-dioxopiperazino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-2-(4-ethyl-2,3-dioxopiperazino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
10 3-Cyan-5-[2-(N-2-(3,5-dioxopiperazino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-2-(4-methyl-3,5-dioxopiperazino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
15 3-Cyan-5-[2-(N-2-(4-ethyl-3,5-dioxopiperazino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-2-(4-(2-dimethylaminoethyl)-3,5-dioxopiperazino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-2-(2,5-dioxo-1-imidazolidinyl)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
20 3-Cyan-5-[2-(N-2-(3-methyl-2,5-dioxo-1-imidazolidinyl)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-2-(3-ethyl-2,5-dioxo-1-imidazolidinyl)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
25 3-Cyan-5-[2-(N-2-methoxyethyl-amino)-4-thiazolyl]-, F. 192-195°
3-Cyan-5-(2-benzylamino-4-thiazolyl)-, F. 275°
3-Cyan-5-(2-p-methoxybenzyl-amino-4-thiazolyl)-, F. 222-224°; Hydrobromid, F. 196-199°
30 3-Cyan-5-[2-(2-phenylethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(2-p-methoxyphenylethyl-amino)-4-thiazolyl]-, F. 158-162°
3-Cyan-5-[2-(2-(3,4-dimethoxyphenyl)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-, F. 175-178°

- 3-Cyan-5-[2-(N-2-hydroxy-2-phenyl-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-1-indanylamino)-4-thiazolyl]-, F. 230-233°
3-Cyan-5-[2-(N-2-(2-pyridyl)-ethylamino)-4-thiazolyl]-,
F. 245-249°
- 5 3-Cyan-5-[2-(N-2-(3-pyridyl)-ethylamino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-2-(4-pyridyl)-ethylamino)-4-thiazolyl]-,
238-240°
3-Cyan-5-[2-(N-4-piperidylamino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-(1-benzyl-4-piperidyl)-amino)-4-thiazolyl]-,
10 F. 187-189°
3-Cyan-5-[2-(N-(1-formyl-4-piperidyl)-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-(1-ethoxycarbonyl-4-piperidyl)-amino)-4-
thiazolyl]-, F. 261-264°
3-Cyan-5-[2-(N-2-(4-methyl-5-imidazolylmethylthio)-ethyl-
15 amino)-4-thiazolyl]-, F. 143-144°
3-Cyan-5-(2-dimethylamino-4-thiazolyl)-, F. 290-294°
3-Cyan-5-(2-diethylamino-4-thiazolyl)-,
3-Cyan-5-(2-dipropylamino-4-thiazolyl)-
3-Cyan-5-(2-diisopropylamino-4-thiazolyl)-, F. 262-263°
- 20 3-Cyan-5-[2-(bis-2-hydroxyethyl-amino)-4-thiazolyl]-,
Hydrobromid, F. 244-245°
3-Cyan-5-(2-N-methyl-N-benzyl-amino)-4-thiazolyl-,
F. 258-261°
3-Cyan-5-(2-N-ethyl-N-benzyl-amino)-4-thiazolyl-,
25 F. 225-228°
3-Cyan-5-[2-(N-methyl-N-2-(3,4-dimethoxyphenyl)-ethyl-
amino)-4-thiazolyl]-, F. 232-235°
3-Cyan-5-[2-(N-methyl-N-2-dimethylaminoethyl-amino)-4-
thiazolyl]-, Hydrobromid, F. 255-257°
- 30 3-Cyan-5-[2-(N-ethyl-N-2-dimethylaminoethyl-amino)-4-
thiazolyl]-, F. 190-193°
3-Cyan-5-[2-(N-isopropyl-N-2-dimethylaminoethyl-amino)-4-
thiazolyl]-, F. 233-236°
3-Cyan-5-[2-(N-benzyl-N-2-dimethylaminoethyl-amino)-4-
35 thiazolyl]-, F. 166-169°

- 3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxybenzyl-N-2-dimethylaminoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-(3,4-dimethoxybenzyl)-N-2-dimethylaminoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
5 3-Cyan-5-[2-(N-2-p-methoxyphenylethyl-N-2-dimethylaminoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-2-(3,4-dimethoxyphenyl)-ethyl-N-2-dimethylaminoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-phenyl-N-2-dimethylaminoethyl-amino)-4-thiazolyl]-, F. 215-217°
10 3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxyphenyl-N-2-dimethylaminoethyl-amino)-4-thiazolyl]-

3-Cyan-5-[2-(N-methyl-N-3-dimethylaminopropyl-amino)-4-thiazolyl]-
15 3-Cyan-5-[2-(N-ethyl-N-3-dimethylaminopropyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-isopropyl-N-3-dimethylaminopropyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-benzyl-N-3-dimethylaminopropyl-amino)-4-thiazolyl]-
20 3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxybenzyl-N-3-dimethylaminopropyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-(3,4-dimethoxybenzyl)-N-3-dimethylaminopropyl-amino)-4-thiazolyl]-
25 3-Cyan-5-[2-(N-2-p-methoxyphenylethyl-N-3-dimethylaminopropyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-2-(3,4-dimethoxyphenyl)-ethyl-N-3-dimethylaminopropyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-phenyl-N-3-dimethylaminopropyl-amino)-4-thiazolyl]-
30 3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxyphenyl-N-3-dimethylaminopropyl-amino)-4-thiazolyl]-

- 3-Cyan-5-[2-(N-methyl-N-2-diethylaminoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-ethyl-N-2-diethylaminoethyl-amino)-4-thiazolyl]-, F. 155-158°
- 5 3-Cyan-5-[2-(N-isopropyl-N-2-diethylaminoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-benzyl-N-2-diethylaminoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxybenzyl-N-2-diethylaminoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
- 10 3-Cyan-5-[2-(N-(3,4-dimethoxybenzyl)-N-2-diethylaminoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-2-p-methoxyphenylethyl-N-2-diethylaminoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
- 15 3-Cyan-5-[2-(N-2-(3,4-dimethoxyphenyl)-ethyl-N-2-diethylaminoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-phenyl-N-2-diethylaminoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxyphenyl-N-2-diethylaminoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
- 20 3-Cyan-5-[2-(N-methyl-N-2-formamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-ethyl-N-2-formamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
- 25 3-Cyan-5-[2-(N-isopropyl-N-2-formamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-benzyl-N-2-formamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxybenzyl-N-2-formamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
- 30 3-Cyan-5-[2-(N-(3,4-dimethoxybenzyl)-N-2-formamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-2-p-methoxyphenylethyl-N-2-formamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-

- 3-Cyan-5-[2-(N-2-(3,4-dimethoxyphenyl)-ethyl-N-2-formamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-phenyl-N-2-formamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
5 3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxyphenyl-N-2-formamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-

3-Cyan-5-[2-(N-methyl-N-2-acetamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-ethyl-N-2-acetamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
10 3-Cyan-5-[2-(N-isopropyl-N-2-acetamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-benzyl-N-2-acetamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
15 3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxybenzyl-N-2-acetamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-(3,4-dimethoxybenzyl)-N-2-acetamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-2-p-methoxyphenylethyl-N-2-acetamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
20 3-Cyan-5-[2-(N-2-(3,4-dimethoxyphenyl)-ethyl-N-2-acetamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-phenyl-N-2-acetamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
25 3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxyphenyl-N-2-acetamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-

3-Cyan-5-[2-(N-methyl-N-2-propionamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-ethyl-N-2-propionamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
30 3-Cyan-5-[2-(N-isopropyl-N-2-propionamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-

- 3-Cyan-5-[2-(N-benzyl-N-2-propionamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxybenzyl-N-2-propionamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
5 3-Cyan-5-[2-(N-(3,4-dimethoxybenzyl)-N-2-propionamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-2-p-methoxyphenylethyl-N-2-propionamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-2-(3,4-dimethoxyphenyl)-ethyl-N-2-propionamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
10 3-Cyan-5-[2-(N-phenyl-N-2-propionamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxyphenyl-N-2-propionamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
15 3-Cyan-5-[2-(N-methyl-N-2-butyramidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-ethyl-N-2-butyramidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-isopropyl-N-2-butyramidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
20 3-Cyan-5-[2-(N-benzyl-N-2-butyramidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxybenzyl-N-2-butyramidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
25 3-Cyan-5-[2-(N-(3,4-dimethoxybenzyl)-N-2-butyramidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-2-p-methoxyphenylethyl-N-2-butyramidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-2-(3,4-dimethoxyphenyl)-ethyl-N-2-butyramidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
30 3-Cyan-5-[2-(N-phenyl-N-2-butyramidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxyphenyl-N-2-butyramidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-

- 3-Cyan-5-[2-(N-methyl-N-2-benzamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-ethyl-N-2-benzamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
5 3-Cyan-5-[2-(N-isopropyl-N-2-benzamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-benzyl-N-2-benzamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxybenzyl-N-2-benzamidoethyl-amino)-
10 4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-(3,4-dimethoxybenzyl)-N-2-benzamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-2-p-methoxyphenylethyl-N-2-benzamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
15 3-Cyan-5-[2-(N-2-(3,4-dimethoxyphenyl)-ethyl-N-2-benzamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-phenyl-N-2-benzamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxyphenyl-N-2-benzamidoethyl-amino)-
20 4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-methyl-N-2-p-methoxybenzamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-ethyl-N-2-p-methoxybenzamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
25 3-Cyan-5-[2-(N-isopropyl-N-2-p-methoxybenzamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-benzyl-N-2-p-methoxybenzamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxybenzyl-N-2-p-methoxybenzamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
30 3-Cyan-5-[2-(N-(3,4-dimethoxybenzyl)-N-2-p-methoxybenzamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-2-p-methoxyphenylethyl-N-2-p-methoxybenzamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-

- 3-Cyan-5-[2-(N-2-(3,4-dimethoxyphenyl)-ethyl-N-2-p-methoxybenzamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-phenyl-N-2-p-methoxybenzamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
5 3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxyphenyl-N-2-p-methoxybenzamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
- 3-Cyan-5-[2-(N-methyl-N-2-p-methoxyphenylacetamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-ethyl-N-2-p-methoxyphenylacetamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
10 3-Cyan-5-[2-(N-isopropyl-N-2-p-methoxyphenylacetamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-benzyl-N-2-p-methoxyphenylacetamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
15 3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxybenzyl-N-2-p-methoxyphenylacetamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-(3,4-dimethoxybenzyl)-N-2-p-methoxyphenylacetamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-2-p-methoxyphenylethyl-N-2-p-methoxyphenylacetamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
20 3-Cyan-5-[2-(N-2-(3,4-dimethoxyphenyl)-ethyl-N-2-p-methoxyphenylacetamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-phenyl-N-2-p-methoxyphenylacetamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
25 3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxyphenyl-N-2-p-methoxyphenylacetamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
- 3-Cyan-5-[2-(N-methyl-N-2-(3-p-methoxyphenylpropionamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-ethyl-N-2-(3-p-methoxyphenylpropionamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
30 3-Cyan-5-[2-(N-isopropyl-N-2-(3-p-methoxyphenylpropionamidoethyl-amino)-4-thiazolyl]-

- 3-Cyan-5-[2-(N-benzyl-N-2-(3-p-methoxyphenylpropionamido)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
- 3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxybenzyl-N-2-(3-p-methoxyphenylpropionamido)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
- 5 3-Cyan-5-[2-(N-(3,4-dimethoxybenzyl)-N-2-(3-p-methoxyphenylpropionamido)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
- 3-Cyan-5-[2-(N-2-p-methoxyphenylethyl-N-2-(3-p-methoxyphenylpropionamido)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
- 10 3-Cyan-5-[2-(N-2-(3,4-dimethoxyphenyl)-ethyl-N-2-(3-p-methoxyphenylpropionamido)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
- 3-Cyan-5-[2-(N-phenyl-N-2-(3-p-methoxyphenylpropionamido)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
- 3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxyphenyl-N-2-(3-p-methoxyphenylpropionamido)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
- 15 3-Cyan-5-[2-(N-methyl-N-2-(3-(3,4-dimethoxyphenyl)-propionamido)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
- 3-Cyan-5-[2-(N-ethyl-N-2-(3-(3,4-dimethoxyphenyl)-propionamido)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
- 3-Cyan-5-[2-(N-isopropyl-N-2-(3-(3,4-dimethoxyphenyl)-propionamido)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
- 20 3-Cyan-5-[2-(N-benzyl-N-2-(3-(3,4-dimethoxyphenyl)-propionamido)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
- 3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxybenzyl-N-2-(3-(3,4-dimethoxyphenyl)-propionamido)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
- 25 3-Cyan-5-[2-(N-(3,4-dimethoxybenzyl)-N-2-(3-(3,4-dimethoxyphenyl)-propionamido)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
- 3-Cyan-5-[2-(N-2-p-methoxyphenylethyl-N-2-(3-(3,4-dimethoxyphenyl)-propionamido)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
- 30 3-Cyan-5-[2-(N-2-(3,4-dimethoxyphenyl)-ethyl-N-2-(3-(3,4-dimethoxyphenyl)-propionamido)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
- 3-Cyan-5-[2-(N-phenyl-N-2-(3-(3,4-dimethoxyphenyl)-propionamido)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
- 3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxyphenyl-N-2-(3-(3,4-dimethoxyphenyl)-propionamido)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-

- 98

- 3-Cyan-5-[2-(N-methyl-N-2-pyrrolidinoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-ethyl-N-2-pyrrolidinoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
5 3-Cyan-5-[2-(N-isopropyl-N-2-pyrrolidinoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-benzyl-N-2-pyrrolidinoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxybenzyl-N-2-pyrrolidinoethyl-amino)-
10 4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-(3,4-dimethoxybenzyl)-N-2-pyrrolidinoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-2-p-methoxyphenylethyl-N-2-pyrrolidinoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
15 3-Cyan-5-[2-(N-2-(3,4-dimethoxyphenyl)-ethyl-N-2-pyrrolidinoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-phenyl-N-2-pyrrolidinoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxyphenyl-N-2-pyrrolidinoethyl-amino)-
20 4-thiazolyl]-

3-Cyan-5-[2-(N-methyl-N-2-piperidinoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-ethyl-N-2-piperidinoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
25 3-Cyan-5-[2-(N-isopropyl-N-2-piperidinoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-benzyl-N-2-piperidinoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxybenzyl-N-2-piperidinoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
30 3-Cyan-5-[2-(N-(3,4-dimethoxybenzyl)-N-2-piperidinoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-2-p-methoxyphenylethyl-N-2-piperidinoethyl-amino)-4-thiazolyl]-

- 3-Cyan-5-[2-(N-2-(3,4-dimethoxyphenyl)-ethyl-N-2-piperidinoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-phenyl-N-2-piperidinoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
5 3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxyphenyl-N-2-piperidinoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-methyl-N-2-(2-oxopyrrolidino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-ethyl-N-2-(2-oxopyrrolidino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
10 3-Cyan-5-[2-(N-isopropyl-N-2-(2-oxopyrrolidino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-benzyl-N-2-(2-oxopyrrolidino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
15 3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxybenzyl-N-2-(2-oxopyrrolidino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-(3,4-dimethoxybenzyl)-N-2-(2-oxopyrrolidino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-2-p-methoxyphenylethyl-N-2-(2-oxopyrrolidino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
20 3-Cyan-5-[2-(N-2-(3,4-dimethoxyphenyl)-ethyl-N-2-(2-oxopyrrolidino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-phenyl-N-2-(2-oxopyrrolidino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
25 3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxyphenyl-N-2-(2-oxopyrrolidino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-methyl-N-2-(2,5-dioxopyrrolidino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-ethyl-N-2-(2,5-dioxopyrrolidino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
30 3-Cyan-5-[2-(N-isopropyl-N-2-(2,5-dioxopyrrolidino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-

- 3-Cyan-5-[2-(N-benzyl-N-2-(2,5-dioxopyrrolidino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxybenzyl-N-2-(2,5-dioxopyrrolidino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
5 3-Cyan-5-[2-(N-(3,4-dimethoxybenzyl)-N-2-(2,5-dioxopyrrolidino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-2-p-methoxyphenylethyl-N-2-(2,5-dioxopyrrolidino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-2-(3,4-dimethoxyphenyl)-ethyl-N-2-(2,5-dioxopyrrolidino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
10 3-Cyan-5-[2-(N-phenyl-N-2-(2,5-dioxopyrrolidino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxyphenyl-N-2-(2,5-dioxopyrrolidino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
15 3-Cyan-5-[2-(N-methyl-N-2-(2-oxopiperidino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-ethyl-N-2-(2-oxopiperidino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-isopropyl-N-2-(2-oxopiperidino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
20 3-Cyan-5-[2-(N-benzyl-N-2-(2-oxopiperidino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxybenzyl-N-2-(2-oxopiperidino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
25 3-Cyan-5-[2-(N-(3,4-dimethoxybenzyl)-N-2-(2-oxopiperidino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-2-p-methoxyphenylethyl-N-2-(2-oxopiperidino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-2-(3,4-dimethoxyphenyl)-ethyl-N-2-(2-oxopiperidino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
30 3-Cyan-5-[2-(N-phenyl-N-2-(2-oxopiperidino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxyphenyl-N-2-(2-oxopiperidino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-

- 101

- 3-Cyan-5-[2-(N-methyl-N-2-(2,6-dioxopiperidino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-ethyl-N-2-(2,6-dioxopiperidino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
5 3-Cyan-5-[2-(N-isopropyl-N-2-(2,6-dioxopiperidino)-ethylamino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-benzyl-N-2-(2,6-dioxopiperidino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxybenzyl-N-2-(2,6-dioxopiperidino)-ethylamino)-4-thiazolyl]-
10 3-Cyan-5-[2-(N-(3,4-dimethoxybenzyl)-N-2-(2,6-dioxopiperidino)-ethylamino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-2-p-methoxyphenylethyl-N-2-(2,6-dioxopiperidino)-ethylamino)-4-thiazolyl]-
15 3-Cyan-5-[2-(N-2-(3,4-dimethoxyphenyl)-ethyl-N-2-(2,6-dioxopiperidino)-ethylamino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-phenyl-N-2-(2,6-dioxopiperidino)-ethylamino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxyphenyl-N-2-(2,6-dioxopiperidino)-ethylamino)-4-thiazolyl]-
20 3-Cyan-5-[2-(N-methyl-N-2-morpholinoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-ethyl-N-2-morpholinoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
25 3-Cyan-5-[2-(N-isopropyl-N-2-morpholinoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-benzyl-N-2-morpholinoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxybenzyl-N-2-morpholinoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
30 3-Cyan-5-[2-(N-phenyl-N-2-morpholinoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxyphenyl-N-2-morpholinoethyl-amino)-4-thiazolyl]-

- 102

- 3-Cyan-5-[2-(N-methyl-N-2-(2,6-dioxopiperazino)-ethyl-amino-4-thiazolyl)]-
- 3-Cyan-5-[2-(N-ethyl-N-2-(2,6-dioxopiperazino)-ethyl-amino-4-thiazolyl)]-
- 5 3-Cyan-5-[2-(N-isopropyl-N-2-(2,6-dioxopiperazino)-ethyl-amino-4-thiazolyl)]-
- 3-Cyan-5-[2-(N-benzyl-N-2-(2,6-dioxopiperazino)-ethyl-amino-4-thiazolyl)]-
- 3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxybenzyl-N-2-(2,6-dioxopiperazino)-ethyl-amino-4-thiazolyl)]-
- 10 3-Cyan-5-[2-(N-phenyl-N-2-(2,6-dioxopiperazino)-ethyl-amino-4-thiazolyl)]-
- 3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxyphenyl-N-2-(2,6-dioxopiperazino)-ethyl-amino-4-thiazolyl)]-
- 15 3-Cyan-5-[2-(N-methyl-N-2-(4-methyl-2,6-dioxopiperazino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl)]-
- 3-Cyan-5-[2-(N-ethyl-N-2-(4-methyl-2,6-dioxopiperazino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl)]-
- 3-Cyan-5-[2-(N-isopropyl-N-2-(4-methyl-2,6-dioxopiperazino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl)]-
- 20 3-Cyan-5-[2-(N-benzyl-N-2-(4-methyl-2,6-dioxopiperazino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl)]-
- 3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxybenzyl-N-2-(4-methyl-2,6-dioxopiperazino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl)]-
- 25 3-Cyan-5-[2-(N-phenyl-N-2-(4-methyl-2,6-dioxopiperazino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl)]-
- 3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxyphenyl-N-2-(4-methyl-2,6-dioxopiperazino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl)]-
- 30 3-Cyan-5-[2-(N-methyl-N-2-(4-ethyl-2,6-dioxopiperazino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl)]-
- 3-Cyan-5-[2-(N-ethyl-N-2-(4-ethyl-2,6-dioxopiperazino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl)]-

- 3-Cyan-5-[2-(N-isopropyl-N-2-(4-ethyl-2,6-dioxopiperazino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-benzyl-N-2-(4-ethyl-2,6-dioxopiperazino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
5 3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxybenzyl-N-2-(4-ethyl-2,6-dioxopiperazino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-phenyl-N-2-(4-ethyl-2,6-dioxopiperazino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxyphenyl-N-2-(4-ethyl-2,6-dioxopiperazino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
10 3-Cyan-5-[2-(N-methyl-N-2-(3,5-dioxopiperazino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-ethyl-N-2-(3,5-dioxopiperazino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
15 3-Cyan-5-[2-(N-isopropyl-N-2-(3,5-dioxopiperazino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-benzyl-N-2-(3,5-dioxopiperazino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxybenzyl-N-2-(3,5-dioxopiperazino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
20 3-Cyan-5-[2-(N-phenyl-N-2-(3,5-dioxopiperazino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxyphenyl-N-2-(3,5-dioxopiperazino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
25 3-Cyan-5-[2-(N-methyl-N-2-(4-methyl-3,5-dioxopiperazino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-ethyl-N-2-(4-methyl-3,5-dioxopiperazino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-isopropyl-N-2-(4-methyl-3,5-dioxopiperazino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
30 3-Cyan-5-[2-(N-benzyl-N-2-(4-methyl-3,5-dioxopiperazino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-

- 1 / 109

- 3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxybenzyl-N-2-(4-methyl-3,5-dioxopiperazino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-phenyl-N-2-(4-methyl-3,5-dioxopiperazino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
5 3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxyphenyl-N-2-(4-methyl-3,5-dioxopiperazino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-

3-Cyan-5-[2-(N-methyl-N-2-(4-ethyl-3,5-dioxopiperazino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-ethyl-N-2-(4-ethyl-3,5-dioxopiperazino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
10 3-Cyan-5-[2-(N-isopropyl-N-2-(4-ethyl-3,5-dioxopiperazino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-benzyl-N-2-(4-ethyl-3,5-dioxopiperazino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
15 3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxybenzyl-N-2-(4-ethyl-3,5-dioxopiperazino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-phenyl-N-2-(4-ethyl-3,5-dioxopiperazino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxyphenyl-N-2-(4-ethyl-3,5-dioxopiperazino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
20 3-Cyan-5-[2-(N-methyl-N-2-(4-(2-dimethylaminoethyl)-3,5-dioxopiperazino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-ethyl-N-2-(4-(2-dimethylaminoethyl)-3,5-dioxopiperazino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
25 3-Cyan-5-[2-(N-isopropyl-N-2-(4-(2-dimethylaminoethyl)-3,5-dioxopiperazino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-benzyl-N-2-(4-(2-dimethylaminoethyl)-3,5-dioxopiperazino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxybenzyl-N-2-(4-(2-dimethylaminoethyl)-3,5-dioxopiperazino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
30 3-Cyan-5-[2-(N-phenyl-N-2-(4-(2-dimethylaminoethyl)-3,5-dioxopiperazino)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-

- 3,5-dioxopiperazino)-ethyl-amino]-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxyphenyl-N-2-(4-(2-dimethyl-
aminoethyl)-3,5-dioxopiperazino)-ethyl-amino)-4-
thiazolyl]-
- 5 3-Cyan-5-[2-(N-methyl-N-2-(2-oxo-1-imidazolidinyl)-
ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-ethyl-N-2-(2-oxo-1-imidazolidinyl)-
ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-isopropyl-N-2-(2-oxo-1-imidazolidinyl)-
10 ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-benzyl-N-2-(2-oxo-1-imidazolidinyl)-
ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxybenzyl-N-2-(2-oxo-1-imida-
zolidinyl)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
- 15 3-Cyan-5-[2-(N-phenyl-N-2-(2-oxo-1-imidazolidinyl)-
ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxyphenyl-N-2-(2-oxo-1-imida-
zolidinyl)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
- 20 3-Cyan-5-[2-(N-methyl-N-2-(2,5-dioxo-1-imidazolidi-
nyl)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-ethyl-N-2-(2,5-dioxo-1-imidazolidi-
nyl)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-isopropyl-N-2-(2,5-dioxo-1-imidazoli-
dinyl)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
- 25 3-Cyan-5-[2-(N-benzyl-N-2-(2,5-dioxo-1-imidazolidi-
nyl)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxybenzyl-N-2-(2,5-dioxo-1-
imidazolidinyl)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-phenyl-N-2-(2,5-dioxo-1-imidazolidi-
30 nyl)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxyphenyl-N-2-(2,5-dioxo-1-
imidazolidinyl)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-

- 3-Cyan-5-[2-(N-methyl-N-2-(3-methyl-2,5-dioxo-1-imidazolidinyl)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-ethyl-N-2-(3-methyl-2,5-dioxo-1-imidazolidinyl)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
5 3-Cyan-5-[2-(N-isopropyl-N-2-(3-methyl-2,5-dioxo-1-imidazolidinyl)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-benzyl-N-2-(3-methyl-2,5-dioxo-1-imidazolidinyl)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxybenzyl-N-2-(3-methyl-2,5-dioxo-1-imidazolidinyl)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
10 3-Cyan-5-[2-(N-phenyl-N-2-(3-methyl-2,5-dioxo-1-imidazolidinyl)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxyphenyl-N-2-(3-methyl-2,5-dioxo-1-imidazolidinyl)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
15 3-Cyan-5-[2-(N-methyl-N-2-(3-ethyl-2,5-dioxo-1-imidazolidinyl)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-ethyl-N-2-(3-ethyl-2,5-dioxo-1-imidazolidinyl)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-isopropyl-N-2-(3-ethyl-2,5-dioxo-1-imidazolidinyl)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
20 3-Cyan-5-[2-(N-benzyl-N-2-(3-ethyl-2,5-dioxo-1-imidazolidinyl)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxybenzyl-N-2-(3-ethyl-2,5-dioxo-1-imidazolidinyl)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
25 3-Cyan-5-[2-(N-phenyl-N-2-(3-ethyl-2,5-dioxo-1-imidazolidinyl)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxyphenyl-N-2-(3-ethyl-2,5-dioxo-1-imidazolidinyl)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
30 3-Cyan-5-[2-(N-methyl-N-2-(3-ethyl-2,5-dioxo-1-imidazolidinyl)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-ethyl-N-2-(3-ethyl-2,5-dioxo-1-imidazolidinyl)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-

- 3-Cyan-5-[2-(N-isopropyl-N-2-(3-ethyl-2,5-dioxo-1-imidazolidinyl)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-benzyl-N-2-(3-ethyl-2,5-dioxo-1-imidazolidinyl)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
5 3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxybenzyl-N-2-(3-ethyl-2,5-dioxo-1-imidazolidinyl)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-phenyl-N-2-(3-ethyl-2,5-dioxo-1-imidazolidinyl)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxyphenyl-N-2-(3-ethyl-2,5-dioxo-1-imidazolidinyl)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
10 3-Cyan-5-[2-N-methyl-N-2-methoxyethyl-amino-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-N-ethyl-N-2-methoxyethyl-amino-4-thiazolyl]-
15 3-Cyan-5-[2-N-isopropyl-N-2-methoxyethyl-amino-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-N-benzyl-N-2-methoxyethyl-amino-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-N-p-methoxybenzyl-N-2-methoxyethyl-amino-4-thiazolyl]-
20 3-Cyan-5-[2-N-(3,4-dimethoxybenzyl)-N-2-methoxyethyl-amino-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-N-2-p-methoxyphenylethyl-N-2-methoxyethyl-amino-4-thiazolyl]-
25 3-Cyan-5-[2-N-2-(3,4-dimethoxyphenyl)-ethyl-N-2-methoxyethyl-amino-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-N-phenyl-N-2-methoxyethyl-amino-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-N-p-methoxyphenyl-N-2-methoxyethyl-4-thiazolyl]-
30 3-Cyan-5-(2-pyrrolidino-4-thiazolyl)-, F. > 310°
3-Cyan-5-(2-piperidino-4-thiazolyl)-
3-Cyan-5-(2-morpholino-4-thiazolyl)-, F. 302-305°
3-Cyan-5-(2-piperazino-4-thiazolyl)-, F. 243-246°

- 3-Cyan-5-[2-(4-methylpiperazino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(4-(2-hydroxyethyl)-piperazino)-4-
thiazolyl]-, F. 255-257°
3-Cyan-5-[2-(4-(3-hydroxypropyl)-piperazino)-4-
5 thiazolyl]-, F. 206-208°
3-Cyan-5-[2-(4-(2,3-dihydroxypropyl)-piperazino)-
4-thiazolyl]-, Dihydrochlorid, F. 260-263°
3-Cyan-5-[2-(4-(N-isopropylcarbamoylmethyl)-piper-
zino)-4-thiazolyl]-, Dihydrochlorid, F. 261-264°
10 3-Cyan-5-[2-(4-o-methoxyphenyl-piperazino)-4-thia-
zolyl]-, F. 244-247°
3-Cyan-5-[2-(4-m-methoxyphenyl-piperazino)-4-thia-
zolyl]-
3-Cyan-5-[2-(4-p-methoxyphenyl-piperazino)-4-thia-
15 zolyl], F. > 300°
3-Cyan-5-[2-(4-(2-thienyl)-piperazino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(4-benzyl-piperazino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(4-methoxycarbonyl-piperazino)-4-thia-
zolyl]-
20 3-Cyan-5-[2-(4-benzoyl-piperazino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(4-p-methoxybenzoyl-piperazino)-4-thia-
zolyl]-
3-Cyan-5-[2-(4-(2-furoyl)-piperazino)-4-thiazolyl]-,
F. 294-299° (Zers.)
25 3-Cyan-5-[2-(4-(2-thenoyl)-piperazino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(4-carbamoyl-piperazino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(4-N-methylcarbamoyl-piperazino)-4-thia-
zolyl]-
3-Cyan-5-[2-(4-N-phenylcarbamoyl-piperazino)-4-thia-
30 zolyl]-
3-Cyan-5-[2-(4-N-p-methoxyphenylcarbamoyl-piperazino)-
4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(4-acetoxymethyl-piperazino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(4-oxopiperidino)-4-thiazolyl]-
35 3-Cyan-5-[2-(4-methylpiperidino)-4-thiazolyl]-, F. 270-272°

- 109 -

- 3-Cyan-5-[2-(4-benzylpiperidino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(2-carboxypyrrolidino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(2-ethoxycarbonylpyrrolidino)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(2-benzyloxycarbonylpyrrolidino)-4-
5 thiazolyl]-.

Analog erhält man aus 3-Carbamoyl-5-bromacetyl-6-methyl-
2-pyridon die folgenden 6-Methyl-2-pyridone:

- 3-Carbamoyl-5-(2-amino-4-thiazolyl)-, F. > 300°
3-Carbamoyl-5-(2-methylamino-4-thiazolyl)-
10 3-Carbamoyl-5-(2-ethylamino-4-thiazolyl)-
3-Carbamoyl-5-(2-isopropylamino-4-thiazolyl)-
3-Carbamoyl-5-(2-hexylamino-4-thiazolyl)-
3-Carbamoyl-5-(2-allylamino-4-thiazolyl)-
3-Carbamoyl-5-[2-(N-2-hydroxyethylamino)-4-thiazolyl]-
15 3-Carbamoyl-5-[2-(N-2-dimethylaminoethyl-amino)-4-
thiazolyl]-
3-Carbamoyl-5-[2-(N-3-dimethylaminopropyl-amino)-4-
thiazolyl]-
3-Carbamoyl-5-[2-(N-2-diethylaminopropyl-amino)-4-
20 thiazolyl]-
3-Carbamoyl-5-[2-(N-2-pyrrolidinoethyl-amino)-4-
thiazolyl]-
3-Carbamoyl-5-[2-(N-2-piperidinoethyl-amino)-4-
thiazolyl]-
25 3-Carbamoyl-5-[2-(N-3-(2-methylpiperidino)-propyl-
amino)-4-thiazolyl]-
3-Carbamoyl-5-[2-(N-3-(2-oxopyrrolidino)-propyl-
amino)-4-thiazolyl]-
3-Carbamoyl-5-[2-(N-2-morpholinoethyl-amino)-4-
30 thiazolyl]-
3-Carbamoyl-5-[2-(N-3-morpholinopropyl-amino)-4-
thiazolyl]-

- 3-Carbamoyl-5-[2-(N-2-piperazinoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Carbamoyl-5-[2-(N-2-methoxyethyl-amino)-4-thiazolyl]-
5 3-Carbamoyl-5-(2-benzylamino-4-thiazolyl)-
3-Carbamoyl-5-(2-p-methoxybenzylamino-4-thiazolyl)-
3-Carbamoyl-5-[2-(2-p-methoxyphenylethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Carbamoyl-5-[2-(2-(3,4-dimethoxyphenyl)-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
10 3-Carbamoyl-5-[2-(N-1-indanylamino)-4-thiazolyl]-
3-Carbamoyl-5-[2-(N-2-(2-pyridyl)-ethylamino)-4-thiazolyl]-
3-Carbamoyl-5-[2-(N-2-(3-pyridyl)-ethylamino)-4-thiazolyl]-
15 3-Carbamoyl-5-[2-(N-2-(4-pyridyl)-ethylamino)-4-thiazolyl]-
3-Carbamoyl-5-[2-(N-(1-benzyl-4-piperidyl)-amino)-4-thiazolyl]-
20 3-Carbamoyl-5-[2-(N-(1-ethoxycarbonyl-4-piperidyl)-amino)-4-thiazolyl]-
3-Carbamoyl-5-[2-(N-2-(4-methyl-5-imidazolylmethylthio)-ethylamino)-4-thiazolyl]-
3-Carbamoyl-5-(2-dimethylamino-4-thiazolyl)-
25 3-Carbamoyl-5-(2-diisopropylamino)-4-thiazolyl)-
3-Carbamoyl-5-[2-(bis-2-hydroxyethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Carbamoyl-5-[2-(N-ethyl-N-2-dimethylaminoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
30 3-Carbamoyl-5-[2-(N-isopropyl-N-2-dimethylaminoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Carbamoyl-5-[2-(N-benzyl-N-2-dimethylaminoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Carbamoyl-5-[2-(N-p-methoxyphenyl-N-2-dimethylaminoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
35

- *AAA*
- 3-Carbamoyl-5-[2-(N-ethyl-N-2-diethylaminoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
 3-Carbamoyl-5-(2-pyrrolidino-4-thiazolyl)-
 3-Carbamoyl-5-(2-morpholino-4-thiazolyl)-
 5 3-Carbamoyl-5-(2-piperazino-4-thiazolyl)-
 3-Carbamoyl-5-[2-(4-(2-hydroxyethyl)-piperazino)-4-thiazolyl]-
 3-Carbamoyl-5-[2-(4-(3-hydroxypropyl)-piperazino)-4-thiazolyl]-
 10 3-Carbamoyl-5-[2-(4-(2,3-dihydroxypropyl)-piperazino)-4-thiazolyl]-
 3-Carbamoyl-5-[2-(4-(N-isopropylcarbamoylmethyl)-piperazino)-4-thiazolyl]-
 3-Carbamoyl-5-[2-(4-o-methoxyphenyl-piperazino)-4-thiazolyl]-
 15 3-Carbamoyl-5-[2-(4-p-methoxyphenyl-piperazino)-4-thiazolyl]-
 3-Carbamoyl-5-[2-(4-(2-furoyl)-piperazino)-4-thiazolyl]-.
 20 Beispiel 22

Analog Beispiel 21 erhält man aus 3-Cyan-5-(2-brompropionyl)-6-methyl-2-pyridon und N-(2-Dimethylaminoethyl)-thioharnstoff das 3-Cyan-5-[2-(2-Dimethylaminoethyl-amino)-5-methyl-4-thiazolyl]-6-methyl-2-pyridon, F. 219° (Zers.).

Analog erhält man mit den entsprechenden Thioharnstoffen die nachstehenden 6-Methyl-2-pyridone:

- 3-Cyan-5-(2-amino-5-methyl-4-thiazolyl)-
 3-Cyan-5-(2-methylamino-5-methyl-4-thiazolyl)-
 30 3-Cyan-5-(2-ethylamino-5-methyl-4-thiazolyl)-
 3-Cyan-5-(2-p-methoxybenzylamino-5-methyl-4-thiazolyl)-, F. 197-198°

- 3-Cyan-5-(2-p-methoxyanilino-5-methyl-4-thiazolyl)-, F. 256-257°
3-Carbamoyl-5-[2-(2-Dimethylaminoethyl-amino)-5-methyl-4-thiazolyl]-
5 3-Carbamoyl-5-[2-p-methoxybenzylamino-5-methyl-4-thiazolyl]-
3-Carbamoyl-5-[2-p-methoxyanilino-5-methyl-4-thiazolyl]-.

Beispiel 23

- 10 Analog Beispiel 21 erhält man aus 3-Cyan-5-brom-acetyl-6-ethyl-2-pyridon und Thioharnstoff das 3-Cyan-5-(2-amino-4-thiazolyl)-6-ethyl-2-pyridon, F. > 300°.

Analog erhält man mit den entsprechenden Thioharnstoffen:

- 15 3-Cyan-5-(2-methylamino-4-thiazolyl)-6-ethyl-2-pyridon
3-Cyan-5-(2-ethylamino-4-thiazolyl)-6-ethyl-2-pyridon
3-Cyan-5-(2-propylamino-4-thiazolyl)-6-ethyl-2-pyridon
3-Cyan-5-(2-isopropylamino-4-thiazolyl)-6-ethyl-2-pyridon
20 3-Cyan-5-[2-(2-dimethylaminoethylamino)-4-thiazolyl]-6-ethyl-2-pyridon, F. 261-262°
3-Cyan-5-(2-benzylamino-4-thiazolyl)-6-ethyl-2-pyridon
3-Cyan-5-(2-p-methoxybenzylamino-4-thiazolyl)-6-ethyl-2-pyridon, F. 230-231°
25 3-Cyan-5-(2-anilino-4-thiazolyl)-6-ethyl-2-pyridon
3-Cyan-5-(2-p-methoxyanilino-4-thiazolyl)-6-ethyl-2-pyridon, F. 249°
3-Cyan-5-(2-p-hydroxyanilino-4-thiazolyl)-6-ethyl-2-pyridon

- 1j 113

- 3-Cyan-5-(2-dimethylamino-4-thiazolyl)-6-ethyl-2-pyridon
3-Carbamoyl-5-(2-amino-4-thiazolyl)-6-ethyl-2-pyridon
3-Carbamoyl-5-[2-(2-dimethylaminoethyl-amino)-4-thiazolyl]-6-ethyl-2-pyridon
5 3-Carbamoyl-5-(2-p-methoxybenzylamino-4-thiazolyl)-6-ethyl-2-pyridon
3-Carbamoyl-5-(2-p-methoxyanilino-4-thiazolyl)-6-ethyl-2-pyridon.
- 10 Beispiel 24
- Analog Beispiel 21 erhält man aus 3-Cyan-6-brom-1,2,5,6,7,8-hexahydro-chinolin-2,5-dion und Thioharnstoff das 2-Amino-8-cyan-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[4,5-f]chinolin-7-on, F. > 300 °
- 15 Analog erhält man mit den entsprechenden Thioharnstoffen die folgenden 8-Cyan-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[4,5-f]chinolin-7-one:
- 2-Methylamino-, F. > 300 °
2-Ethylamino-, F > 300 °
20 2-Propylamino-
2-Isopropylamino-, F. > 300 °
2-Butylamino-
2-Isobutylamino-
2-sek.-Butylamino-
25 2-tert.-Butylamino-
2-Pentylamino-
2-Hexylamino-, F. 221 - 222 °
2-Allylamino-, Hydrobromid, F. 292 - 294 °
2-(2-Hydroxyethylamino)-, F. 260 - 261 °
30 2-(3-Hydroxypropylamino)-

- 114

- 2-(2,3-Dihydroxypropylamino)-
2-(2-Dimethylaminoethylamino)-, F. 233 - 235 °
2-(3-Dimethylaminopropylamino)-, F. 244 - 247 °
2-(2-Diethylaminoethylamino)-
5 2-(2-Pyrrolidinoethylamino)-
2-(2-Piperidinoethylamino)-, Zers. 143°
2-[2-(2-Methylpiperidino)-ethylamino]-
2-[2-(2-Oxopyrrolidino)-ethylamino]-
2-(2-Morpholinoethylamino)-
10 2-(3-Morpholinopropylamino)-, F. 220 - 222 °
2-(2-Methoxyethylamino)-
2-Benzylamino-, F. 262 - 267 °
2-p-Methoxybenzylamino-, Hydrobromid, F. > 300 °
2-(2-Phenylethylamino)-
15 2-(2-p-Methoxyphenylethylamino)-
2-[2-(3,4-Dimethoxyphenyl)-ethylamino]-
2-(1-Indanylamino)-
2-[2-(2-Pyridyl)-ethylamino]-, F. 252 - 256 °
2-[2-(3-Pyridyl)-ethylamino]-
20 2-[2-(4-Pyridyl)-ethylamino]-, F. 237 - 241 °
2-(4-Piperidylamino)-
2-(1-Benzyl-4-piperidylamino)-, F. 281 - 282 °
2-(1-Ethoxycarbonyl-4-piperidylamino)-, F. 298 °
2-Dimethylamino-, Hydrobromid, F. > 300 °
25 2-Diethylamino-
2-Dipropylamino-
2-Diisopropylamino-, F. > 300 °
2-Bis-(2-hydroxyethyl)-amino-, F. 285 ° (Zers.)
2-(N-Methyl-N-2-dimethylaminoethyl-amino)-
30 2-(N-Ethyl-N-2-dimethylaminoethyl-amino)-, F. 233 - 236 °
2-(N-Isopropyl-N-2-dimethylaminoethyl-amino)-,
F. 245 - 248 °
2-(N-Benzyl-N-2-dimethylaminoethyl-amino)-, F. 252-256 °
2-(N-p-Methoxybenzyl-N-2-dimethylaminoethyl-amino)-

- 115.

- 2-[N-(3,4-Dimethoxybenzyl)-N-2-dimethylaminoethyl-amino]-
2-(N-2-p-Methoxyphenylethyl-N-2-dimethylaminomethyl-amino)-
2-[N-2-(3,4-Dimethoxyphenyl)-ethyl-N-2-dimethylaminoethyl-
amino]-
5 2-(N-Phenyl-N-2-dimethylaminoethyl-amino)-
2-(N-p-Methoxyphenyl-N-2-dimethylaminoethyl-amino)-,
F. 242 - 245 °
2-(N-Methyl-N-2-diethylaminoethyl-amino)-
2-(N-Ethyl-N-2-diethylaminoethyl-amino)-, F. 267 - 268 °
10 2-(N-Isopropyl-N-2-diethylaminoethyl-amino)-
2-(N-Benzyl-N-2-diethylaminoethyl-amino)-
2-(N-p-Methoxybenzyl-N-2-diethylaminoethyl-amino)-
2-[N-3,4-Dimethoxybenzyl)-N-2-diethylaminoethyl-amino)-
2-(N-2-p-Methoxyphenylethyl-N-2-diethylaminoethyl-amino)-
15 2-[N-2-(3,4-Dimethoxyphenyl)-ethyl-N-2-diethylaminoethyl-
amino)-
2-(N-Phenyl-N-2-diethylaminoethyl-amino)-
2-(N-p-Methoxyphenyl)-N-2-diethylaminoethyl-amino)-
2-(N-Methyl-N-2-methoxyethyl-amino)-
20 2-(N-Ethyl-N-2-methoxyethyl-amino)-
2-(N-Isopropyl-N-2-methoxyethyl-amino)-
2-(N-Benzyl-N-2-methoxyethyl-amino)-
2-(N-p-Methoxybenzyl-N-2-methoxyethyl-amino)-
2-[N-(3,4-Dimethoxybenzyl)-N-2-methoxyethyl-amino]-
25 2-(N-2-p-Methoxyphenylethyl-N-2-methoxyethyl-amino)-
2-[N-2-(3,4-Dimethoxyphenyl)-ethyl-N-2-methoxyethyl-amino]-
2-(N-Phenyl-N-2-methoxyethyl-amino)-
2-(N-p-Methoxyphenyl-N-2-methoxyethyl-amino)-
2-Pyrrolidino-, F. > 300 °
30 2-Piperidino-
2-Morpholino-, F. > 300 °
2-(4-Methylpiperidino)-, F. 288 - 291 °
2-(4-Methylpiperazino)-
2-[4-(2-Hydroxyethyl)-piperazino]-, F. 268 - 271 °

- : 116

- 2-[4-(3-Hydroxypropyl)-piperazino]-, F. 272 - 275 °
2-[4-(2,3-Dihydroxypropyl)-piperazino]-, F. 259 - 261 °
2-[4-(N-Isopropylcarbamoymethyl)-piperazino]-, F. > 300 °
2-(4-o-Methoxyphenyl-piperazino)-, F. 299 - 300 °
5 2-(4-m-Methoxyphenyl-piperazino)-
2-(4-p-Methoxyphenyl-piperazino)-, F. > 300 °
2-(4-Furoyl-piperazino)-
2-Anilino-
2-p-Methylanilino-
10 2-o-Fluoranilino-
2-m-Fluoranilino-
2-p-Fluoranilino-
2-o-Chloranilino-
2-m-Chloranilino-, F. > 300 °
15 2-p-Chloranilino-
2-o-Bromanilino-
2-m-Bromanilino-
2-p-Bromanilino-
2-p-Jodanilino-
20 2-p-Trifluormethylanilino-
2-o-Hydroxyanilino-
2-m-Hydroxyanilino-
2-p-Hydroxyanilino-
2-o-Methoxyanilino-
25 2-m-Methoxyanilino-
2-p-Methoxyanilino-, F. > 300 °
2-o-Nitroanilino-
2-m-Nitroanilino-
2-p-Nitroanilino-
30 2-o-Methylthioanilino-
2-m-Methylthioanilino-
2-p-Methylthioanilino-
2-o-Methylsulfinylanilino-
2-m-Methylsulfinylanilino-

- 1; 117.

- 2-p-Methylsulfinylanilino-
2-(2,4-Dimethoxyanilino)-, F. > 300 °
2-(3,4-Dimethoxyanilino)-
2-(2-Pyridylamino)-
5 2-(3-Pyridylamino)-
2-(4-Pyridylamino)-
2-(2-Methoxy-5-pyridylamino)-, F. > 300 °
2-[5-(4-Pyridyl)-2-pyridylamino]-, F. > 300 °
- sowie aus 3-Carbamoyl-6-brom-1,2,5,6,7,8-hexahydro-chinolin-
10 2,5-dion die folgenden 8-Carbamoyl-4,5,6,7-tetrahydro-
thiazolo[4,5-f]chinolin-7-one:
- 2-Amino-
2-Methylamino-
2-Ethylamino-
15 2-Isopropylamino-
2-Hexylamino-
2-Allylamino-
2-(2-Hydroxyethylamino)-
2-(2-Dimethylaminoethylamino)-
20 2-(3-Dimethylaminopropylamino)-
2-(2-Piperidinoethylamino)-
2-(3-Morpholinopropylamino)-
2-Benzylamino-
2-p-Methoxybenzylamino-
25 2-[2-(2-Pyridyl)-ethylamino]-

2-[2-(4-Pyridyl)-ethylamino]-
2-(1-Benzyl-4-piperidylamino)-
2-(1-Ethoxycarbonyl-4-piperidylamino)-
2-Dimethylamino-
30 2-Diisopropylamino-
2-Bis-(2-hydroxyethyl)-amino-

- 1. 118.

- 2-Pyrrolidino-
- 2-Morpholino-
- 2-(4-Methylpiperidino)-
- 2-[4-(2-Hydroxyethyl)-piperazino]-
- 5 2-[4-(3-Hydroxypropyl)-piperazino]-
- 2-[4-(2,3-Dihydroxypropyl)-piperazino]-
- 2-[4-(N-Isopropylcarbamoylmethyl)-piperazino]-
- 2-(4-o-Methoxyphenyl-piperazino)-
- 2-(4-p-Methoxyphenyl-piperazino)-
- 10 2-m-Chloranilino-
- 2-p-Methoxyanilino-
- 2-(2,4-Dimethoxyanilino)-
- 2-(2-Methoxy-5-pyridylamino)-
- 2-[5-(4-pyridyl)-2-pyridylamino]-.

15 Beispiel 25

Eine Suspension von 2,55 g 3-Cyan-5-bromacetyl-6-methyl-2-pyridon und 1,82 g p-Methoxyphenylharnstoff in 50 ml Ethanol wird 45 Min. gekocht. Das in der Kälte ausgefallene Salz wird in wenig Wasser suspendiert und mit gesättigter NaHCO₃-Lösung behandelt. Man erhält 3-Cyan-5-(2-p-methoxyanilino-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon, F. 289 - 293 °.

Analog erhält man mit den entsprechenden Thioharnstoffen die nachstehenden 6-Methyl-2-pyridone:

- 25 3-Cyan-5-(2-anilino-4-thiazolyl)-, F. 315 - 317 °
- 3-Cyan-5-(2-p-methylanilino-4-thiazolyl)-
- 3-Cyan-5-(2-o-fluoranilino-4-thiazolyl)-
- 3-Cyan-5-(2-m-fluoranilino-4-thiazolyl)-
- 3-Cyan-5-(2-p-fluoranilino-4-thiazolyl)-
- 30 3-Cyan-5-(2-o-chloranilino-4-thiazolyl)-

- 3-Cyan-5-(2-m-chloranilino-4-thiazolyl)-, F. 278 - 280 °
3-Cyan-5-(2-p-chloranilino-4-thiazolyl)-
3-Cyan-5-(2-o-bromanilino-4-thiazolyl)-
3-Cyan-5-(2-m-bromanilino-4-thiazolyl)-
5 3-Cyan-5-(2-p-bromanilino-4-thiazolyl)-
3-Cyan-5-(2-p-jodanilino-4-thiazolyl)-
3-Cyan-5-(2-p-trifluormethylanilino-4-thiazolyl)-
3-Cyan-5-(2-o-hydroxyanilino-4-thiazolyl)-
3-Cyan-5-(2-m-hydroxyanilino-4-thiazolyl)-
10 3-Cyan-5-(2-p-hydroxyanilino-4-thiazolyl)-, F. 297 - 299 °
3-Cyan-5-(2-o-methoxyanilino-4-thiazolyl)-
3-Cyan-5-(2-m-methoxyanilino-4-thiazolyl)-
3-Cyan-5-(2-o-nitroanilino-4-thiazolyl)-
3-Cyan-5-(2-m-nitroanilino-4-thiazolyl)-
15 3-Cyan-5-(2-p-nitroanilino-4-thiazolyl)-
3-Cyan-5-(2-o-methylthioanilino-4-thiazolyl)-
3-Cyan-5-(2-m-methylthioanilino-4-thiazolyl)-
3-Cyan-5-(2-p-methylthioanilino-4-thiazolyl)-,
F. 221 - 225 °
20 3-Cyan-5-(2-o-methylsulfinylanilino-4-thiazolyl)-
3-Cyan-5-(2-m-methylsulfinylanilino-4-thiazolyl)-
3-Cyan-5-(2-p-methylsulfinylanilino-4-thiazolyl)-,
F. 291 - 293 °
3-Cyan-5-(2-p-methylsulfonylanilino-4-thiazolyl)-
25 3-Cyan-5-[2-(2,4-dimethoxyanilino)-4-thiazolyl]-, F. 275 °
3-Cyan-5-[2-(3,4-dimethoxyanilino)-4-thiazolyl]-,
F. 280 - 282 °
3-Cyan-5-[2-(2-pyridylamino)-4-thiazolyl]-, F. > 300 °
3-Cyan-5-[2-(3-pyridylamino)-4-thiazolyl]-, F. 226 -
30 230 ° (Zers.)
3-Cyan-5-[2-(4-pyridylamino)-4-thiazolyl]-, F. > 300 °
3-Cyan-5-[2-(2-methoxy-5-pyridylamino)-4-thiazolyl]-,
F. 245 °
3-Cyan-5-[2-(5-(4-pyridyl)-2-pyridylamino)-4-thiazolyl]-,
35 Hydrobromid, F. 360 °

- 120.

sowie

- 3-Carbamoyl-5-(2-anilino-4-thiazolyl)-
 3-Carbamoyl-5-(2-m-chloranilino-4-thiazolyl)-
 3-Carbamoyl-5-(2-p-hydroxyanilino-4-thiazolyl)-
 5 3-Carbamoyl-5-(2-p-methoxyanilino-4-thiazolyl)-
 3-Carbamoyl-5-(2-p-methylthioanilino-4-thiazolyl)-
 3-Carbamoyl-5-(2-p-methylsulfinylanilino-4-thiazolyl)-
 3-Carbamoyl-5-[2-(2,4-dimethoxyanilino)-4-thiazolyl]-
 3-Carbamoyl-5-[2-(3,4-dimethoxyanilino)-4-thiazolyl]-
 10 3-Carbamoyl-5-[2-(2-pyridylamino)-4-thiazolyl]-
 3-Carbamoyl-5-[2-(3-pyridylamino)-4-thiazolyl]-
 3-Carbamoyl-5-[2-(4-pyridylamino)-4-thiazolyl]-
 3-Carbamoyl-5-[2-(2-methoxy-5-pyridylamino)-4-thiazolyl]-
 3-Carbamoyl-5-[2-(5-(4-pyridyl)-2-pyridylamino)-4-
 15 thiazolyl]-.

Beispiel 26

- Ein Gemisch von 2,85 g 3-Cyan-4-methoxy-5-bromacetyl-6-methyl-2-pyridon, 1,82 g 4-Methoxyphenylthioharnstoff und 100 ml Propanol wird 1 Std. gekocht. Beim Abkühlen fällt
 20 3-Cyan-4-methoxy-5-(2-p-methoxyanilino-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon aus; F. > 300 °.

Analog erhält man mit den entsprechenden Thioharnstoffen die folgenden 6-Methyl-2-pyridone:

- 3-Cyan-4-methoxy-5-(2-amino-4-thiazolyl)-, F. 265 °
 25 3-Cyan-4-methoxy-5-(2-methylamino-4-thiazolyl)-
 3-Cyan-4-methoxy-5-(2-ethylamino-4-thiazolyl)-
 3-Cyan-4-methoxy-5-(2-propylamino-4-thiazolyl)-
 3-Cyan-4-methoxy-5-(2-isopropylamino-4-thiazolyl)-
 3-Cyan-4-methoxy-5-[2-(2-dimethylaminoethylamino)-4-
 30 thiazolyl]-

- 121

- 3-Cyan-4-methoxy-5-(2-benzylamino-4-thiazolyl)-
3-Cyan-4-methoxy-5-(2-p-methoxybenzylamino-4-thiazolyl)-
3-Cyan-4-methoxy-5-(2-anilino-4-thiazolyl)-
3-Cyan-4-methoxy-5-(2-p-methoxyanilino-4-thiazolyl)-
5 3-Cyan-4-methoxy-5-(2-p-hydroxyanilino-4-thiazolyl)-
3-Cyan-4-methoxy-5-(2-dimethylamino-4-thiazolyl)-
3-Carbamoyl-4-methoxy-5-(2-amino-4-thiazolyl)-
3-Carbamoyl-4-methoxy-5-(2-p-methoxyanilino-4-thiazolyl)-.

Beispiel 27

- 10 Man erhitzt 2,67 g 3-Cyan-6-brom-1,2,5,6,7,8-hexahydro-
chinolin-2,5-dion mit 1,04 g Ethylthioharnstoff in 25 ml
DMF 4 Std. auf 110 - 120 °, dampft ein und fällt mit
Methanol das 2-Ethylamino-8-cyan-6,7-dihydro-thiazolo-
[4,5-f]chinolin-7-on, F. > 300 °.
- 15 Analog sind die 4,5-Dehydroderivate der übrigen in
Beispiel 24 genannten Verbindungen erhältlich.

Beispiel 28

- Eine Suspension von 2,55 g 3-Cyan-5-bromacetyl-6-methyl-
2-pyridon und 1,69 g 4-Thioureido-pyridin-N-oxid [F. 199 °
20 (Zers.); erhältlich durch Reaktion von 4-Nitropyridin-N-
oxid mit Na-cyanamid zu 4-Cyanamino-pyridin-N-oxid und
Umsetzung mit H₂S] in 100 ml Ethanol wird 20 Min. ge-
kocht. Nach dem Abkühlen fällt 3-Cyan-5-[2-(4-pyridyl-
amino)-4-thiazolyl]-6-methyl-2-pyridon-N-oxid-hydrobromid
25 aus; F. 310 ° (Zers.).

- : 122.

Analog erhält man die folgenden 2-Pyridon-N-oxid-hydrobromide:

3-Cyan-5-[2-(4-pyridylamino)-4-thiazolyl]-6-ethyl-
3-Carbamoyl-5-[2-(4-pyridylamino)-4-thiazolyl]-6-methyl-.

5 Beispiel 29

Man kocht 2,55 g 3-Cyan-4-bromacetyl-6-methyl-2-pyridon
und 1,02 g N,N'-Ethylenthioharnstoff (2-Thioxo-imidazolidin)
3 Std. in 50 ml Ethanol, kühlt ab und filtriert das erhal-
tene 3-Cyan-5-[(2-imidazolinyllthio)-acetyl]-6-methyl-2-
10 pyridon-hydrobromid ab. F. 209 - 212 °.

Analog erhält man mit 2-Mercaptobenzimidazol:

3-Cyan-6-[(2-benzimidazolylthio)-acetyl]-6-methyl-2-
pyridon, Hydrobromid, F. 240 - 245 °.

Analog erhält man die folgenden 6-Methyl-2-pyridone:

15 3-Carbamoyl-5-[(2-imidazolinyllthio)-acetyl]-
3-Carbamoyl-5-[(2-benzimidazolylthio)-acetyl]-.

Beispiel 30

Ein Gemisch von 2,55 g 3-Cyan-5-bromacetyl-6-methyl-2-
pyridon, 1,65 g Guanidiniumsulfat, 0,5 g NaH (80 %ig)
20 und 55 ml DMF wird 24 Std. bei 20 ° gerührt. Man filtriert
ab, wäscht mit Ethanol, dann mit Ether und kocht den Rück-
stand mit Wasser aus. Nach Filtration wird der wäßrige
Extrakt eingedampft, der Rückstand mit Wasser ausge-
schlämmt und filtriert. Man erhält 3-Cyan-5-(2-amino-
25 5-imidazolyl)-6-methyl-2-pyridon, F. > 300 °.

- 1 123

Analog erhält man mit Methylguanidiniumsulfat:

3-Cyan-5-(2-methylamino-5-imidazolyl)-6-methyl-2-pyridon.

Analog erhält man die folgenden 6-Methyl-2-pyridone:

- 3-Carbamoyl-5-(2-amino-5-imidazolyl)-
5 3-Carbamoyl-5-(2-methylamino-5-imidazolyl)-.

Beispiel 31

Ein Gemisch von 2,55 g 3-Cyan-5-bromacetyl-6-methyl-2-pyridon, 0,94 g 2-Aminopyridin und 90 ml Ethanol wird
5 Std. gekocht und wie üblich aufgearbeitet. Man erhält
10 3-Cyan-5-(imidazo[1,2-a]pyridin-2-yl)-6-methyl-2-pyridon,
F. > 320 ° (Zers.). Hydrobromid, F. 307 - 310 ° (Zers.).

Analog erhält man aus den entsprechenden Aminopyridinen
die nachstehenden 6-Methyl-2-pyridone:

- 3-Cyan-5-(5-methyl-imidazo[1,2-a]pyridin-2-yl)-
15 3-Cyan-5-(6-methyl-imidazo[1,2-a]pyridin-2-yl)-,
Zers. ab 316 °
3-Cyan-5-(7-methyl-imidazo[1,2-a]pyridin-2-yl)-,
Zers. ab 327 °
3-Cyan-5-(8-methyl-imidazo[1,2-a]pyridin-2-yl)-,
20 F. 340 - 350 ° (Zers.)
3-Cyan-5-(5-carbamoyl-imidazo[1,2-a]pyridin-2-yl)-
3-Cyan-5-(6-carbamoyl-imidazo[1,2-a]pyridin-2-yl)-
3-Cyan-5-(7-carbamoyl-imidazo[1,2-a]pyridin-2-yl)-
3-Cyan-5-(8-carbamoyl-imidazo[1,2-a]pyridin-2-yl)-,
25 Zers. ab. 350 °
3-Cyan-5-(5-cyan-imidazo[1,2-a]pyridin-2-yl)-
3-Cyan-5-(6-cyan-imidazo[1,2-a]pyridin-2-yl)-

- 3-Cyan-5-(7-cyan-imidazo[1,2-a]pyridin-2-yl)-
3-Cyan-5-(8-cyan-imidazo[1,2-a]pyridin-2-yl)-,
F. > 350 °
3-Cyan-5-(6-fluor-imidazo[1,2-a]pyridin-2-yl)-
5 3-Cyan-5-(5-chlor-imidazo[1,2-a]pyridin-2-yl)-
3-Cyan-5-(6-chlor-imidazo[1,2-a]pyridin-2-yl)-, Hydro-
bromid, F. 340 °
3-Cyan-5-(7-chlor-imidazo[1,2-a]pyridin-2-yl)-
3-Cyan-5-(8-chlor-imidazo[1,2-a]pyridin-2-yl)-
10 3-Cyan-5-(6-brom-imidazo[1,2-a]pyridin-2-yl)-
3-Cyan-5-(6-jod-imidazo[1,2-a]pyridin-2-yl)-
3-Cyan-5-(5-hydroxy-imidazo[1,2-a]pyridin-2-yl)-
3-Cyan-5-(6-hydroxy-imidazo[1,2-a]pyridin-2-yl)-
3-Cyan-5-(7-hydroxy-imidazo[1,2-a]pyridin-2-yl)-
15 3-Cyan-5-(8-hydroxy-imidazo[1,2-a]pyridin-2-yl)-, Hydro-
bromid, Zers. ab 330 °
3-Cyan-5-(5-amino-imidazo[1,2-a]pyridin-2-yl)-
3-Cyan-5-(6-amino-imidazo[1,2-a]pyridin-2-yl)-
3-Cyan-5-(7-amino-imidazo[1,2-a]pyridin-2-yl)-
20 3-Cyan-5-(8-amino-imidazo[1,2-a]pyridin-2-yl)-, Hydro-
chlorid, F. 330 - 335 °
3-Cyan-4-methoxy-5-(8-carbamoyl-imidazo[1,2-a]pyridin-
2-yl)-
3-Carbamoyl-5-(imidazo[1,2-a]pyridin-2-yl)-
25 3-Carbamoyl-5-(6-methylimidazo[1,2-a]pyridin-2-yl)-
3-Carbamoyl-5-(7-methylimidazo[1,2-a]pyridin-2-yl)-
3-Carbamoyl-5-(8-methylimidazo[1,2-a]pyridin-2-yl)-
3-Carbamoyl-5-(8-carbamoyl-imidazo[1,2-a]pyridin-2-yl)-
3-Carbamoyl-5-(8-cyan-imidazo[1,2-a]pyridin-2-yl)-
30 3-Carbamoyl-5-(6-chlor-imidazo[1,2-a]pyridin-2-yl)-
3-Carbamoyl-5-(8-hydroxy-imidazo[1,2-a]pyridin-2-yl)-
3-Carbamoyl-5-(8-amino-imidazo[1,2-a]pyridin-2-yl)-;

sowie

3-Cyan-5-(8-carbamoyl-imidazo[1,2-a]pyridin-2-yl)-6-ethyl-2-pyridon

3-Carbamoyl-5-(8-carbamoyl-imidazo[1,2-a]pyridin-2-yl)-6-ethyl-2-pyridon.

5 Beispiel 32

Eine Suspension von 1,92 g 3-Cyan-5-hydroxyacetyl-6-methyl-2-pyridon, 3,15 g Trifluoracetanhydrid, 1,1 g Triethylamin und 100 ml CH_2Cl_2 wird 4 Std. bei 25 ° gerührt. Man filtert, dampft das Filtrat ein und erhält 3-Cyan-5-trifluoracetoxycetyl-6-methyl-2-pyridon.

Analog erhält man mit Methan-, Hexan-, Benzol- oder p-Toluolsulfochlorid:

3-Cyan-5-methansulfonyloxyacetyl-6-methyl-2-pyridon
3-Cyan-5-hexansulfonyloxyacetyl-6-methyl-2-pyridon
15 3-Cyan-5-benzolsulfonyloxyacetyl-6-methyl-2-pyridon
3-Cyan-5-p-toluolsulfonyloxyacetyl-6-methyl-2-pyridon.

Beispiel 33

Man rührt eine Suspension von 2,18 g 3-Cyan-5-(1,3-dioxobutyl)-6-methyl-2-pyridon und 0,46 g Methylhydrazin in 20 80 ml Ethanol 24 Std. bei 20 °, filtert und erhält durch fraktioniertes Kristallisieren aus Methanol 3-Cyan-5-(1,3-dimethyl-5-pyrazolyl)-6-methyl-2-pyridon vom F. > 300 ° und 3-Cyan-5-(1,5-dimethyl-3-pyrazolyl)-6-methyl-2-pyridon vom F. 286 - 288 ° (Zers.).

25 Analog erhält man:

mit Hydrazin: 3-Cyan-5-(3-methyl-5-pyrazolyl)-6-methyl-2-pyridon vom F. > 280 °;

mit Phenylhydrazin: 3-Cyan-5-(1-phenyl-3-methyl-5-pyrazolyl)-6-methyl-2-pyridon vom F. 286 - 287 ° und 3-Cyan-5-(1-phenyl-5-methyl-3-pyrazolyl)-6-methyl-2-pyridon vom F. 267 - 273 °;

- 5 aus 3-Cyan-5-[1,3-dioxo-3-(4-pyridyl)-propyl]-6-methyl-2-pyridon und Hydrazin: 3-Cyan-5-[3-(4-pyridyl)-5-pyrazolyl]-6-methyl-2-pyridon, F. > 350 °;

- aus 3-Cyan-5-formylacetyl-6-methyl-2-pyridon und Methylhydrazin: 3-Cyan-5-(1-methyl-3-pyrazolyl)-6-methyl-2-pyridon, F. 265 - 270 ° (Zers.);
- 10

Analog erhält man aus den entsprechenden 3-Carbamoylverbindungen die folgenden 6-Methyl-2-pyridone:

- 3-Carbamoyl-5-(1,3-dimethyl-5-pyrazolyl)-
3-Carbamoyl-5-(1,5-dimethyl-3-pyrazolyl)-
15 3-Carbamoyl-5-(1-phenyl-3-methyl-5-pyrazolyl)-
3-Carbamoyl-5-(1-phenyl-5-methyl-3-pyrazolyl)-
3-Carbamoyl-5-(3-methyl-5-pyrazolyl)-
3-Carbamoyl-5-[3-(4-pyridyl)-5-pyrazolyl]-
3-Carbamoyl-5-(1-methyl-3-pyrazolyl)-.

- 20 Beispiel 34

- Man kocht ein Gemisch von 2,93 g 3-Cyan-6-(4-pyridyl-carbonyl)-1,2,5,6,7,8-hexahydro-chinolin-2,5-dion und 0,5 g Hydrazinhydrat in 200 ml Isopropanol in Gegenwart von 1,9 g p-Toluolsulfonsäure 6 Std., arbeitet wie
25 üblich auf und erhält 1H-3-(4-Pyridyl)-8-cyan-4,5,6,7-tetrahydro-pyrazolo[3,4-f]chinolin-7-on, F. > 300 °.

Analog erhält man aus den entsprechenden Dioxoverbindungen mit den entsprechenden Hydrazinen die fol-

- 127.

genden 8-Cyan-4,5,6,7-tetrahydro-pyrazolo[3,4-f]-chinolin-7-one:

- 1H-1-Methyl-, F. > 300 °
- 1H-3-Methyl-, F. > 300 °
- 5 1H-1,3-Dimethyl-, F. > 300 °
- 1H-1-Methyl-3-(4-pyridyl)-, F. > 300 °
- 1H-1-Phenyl-3-methyl-, F. > 300 °
- 1H-1-p-Methoxyphenyl-3-methyl-, F. 195 - 198 °.

- 10 Analog erhält man aus den entsprechenden 3-Carbamoyl-1,2,5,6,7,8-hexahydro-6-acyl-chinolin-2,5-dionen die folgenden 8-Carbamoyl-4,5,6,7-tetrahydro-pyrazolo-[3,4,-f]chinolin-7-one:

- 1H-3-(4-Pyridyl)-
- 1H-1-Methyl-
- 15 1H-3-Methyl-
- 1H-1,3-Dimethyl-
- 1H-1-Methyl-3-(4-pyridyl)-
- 1H-1-Phenyl-3-methyl-
- 1H-1-p-Methoxyphenyl-3-methyl-.

20 Beispiel 35

- Man suspendiert 2,48 g 3-Cyan-5-ethoxycarbonylacetyl-6-methyl-2-pyridon in 30 ml Ethanol und versetzt unter Rühren mit 0,5 g Hydrazinhydrat. Nach 22 Std. Kochen filtriert man heiß und erhält 3-Cyan-5-(3-hydroxy-5-pyrazolyl)-6-methyl-2-pyridon, F. > 300 °.
- 25

Analog erhält man aus 3-Carbamoyl-5-ethoxycarbonylacetyl-6-methyl-2-pyridon das 3-Carbamoyl-5-(3-hydroxy-5-pyrazolyl)-6-methyl-2-pyridon.

Beispiel 36

Ein Gemisch von 2,18 g 3-Cyan-5-(1,3-dioxobutyl)-6-methyl-2-pyridon, 0,69 g Hydroxylaminhydrochlorid und 50 ml Ethanol wird 5 Std. gekocht. 3-Cyan-5-(3-methyl-5-isoxazolyl)-6-methyl-2-pyridon, F. > 300 °, fällt aus.

Analog erhält man

- 3-Cyan-5-(3-ethyl-5-isoxazolyl)-6-methyl-2-pyridon
- 3-Cyan-5-(3-phenyl-5-isoxazolyl)-6-methyl-2-pyridon
- 3-Cyan-5-(3-p-methoxyphenyl-5-isoxazolyl)-6-methyl-2-pyridon
- 10 3-Cyan-5-[3-(2,4-dimethoxyphenyl)-5-isoxazolyl]-6-methyl-2-pyridon
- 3-Cyan-5-[3-(4-pyridyl)-5-isoxazolyl]-6-methyl-2-pyridon
- 15 3-Cyan-5-[3-(2-furyl)-5-isoxazolyl]-6-methyl-2-pyridon
- 3-Cyan-5-[3-(2-thienyl)-5-isoxazolyl]-6-methyl-2-pyridon
- 3-Cyan-5-(3-methyl-5-isoxazolyl)-6-ethyl-2-pyridon
- 20 3-Carbamoyl-5-(3-methyl-5-isoxazolyl)-6-methyl-2-pyridon.

Beispiel 37

- Analog Beispiel 36 erhält man aus 3-Cyan-6-acetyl-1,2,5,6,7,8-hexahydrochinolin-2,5-dion und Hydroxylaminhydrochlorid das 3-Methyl-8-cyan-4,5,6,7-tetrahydro-isoxazolo[5,4-f]chinolin-7-on, F. > 300 °.
- 25

Analog erhält man

- 8-Cyan-4,5,6,7-tetrahydro-isoxazolo[5,4-f]chinolin-7-on,
F. 247 - 248 °
- 5 3-Ethyl-8-cyan-4,5,6,7-tetrahydro-isoxazolo[5,4-f]-
chinolin-7-on
- 3-Phenyl-8-cyan-4,5,6,7-tetrahydro-isoxazolo[5,4-f]-
chinolin-7-on
- 3-p-Methoxyphenyl-8-cyan-4,5,6,7-tetrahydro-isoxazolo-
[5,4-f]chinolin-7-on
- 10 3-(2,4-Dimethoxyphenyl)-8-cyan-4,5,6,7-tetrahydro-
isoxazolo[5,4-f]chinolin-7-on
- 3-(4-Pyridyl)-8-cyan-4,5,6,7-tetrahydro-isoxazolo[5,4-f]-
chinolin-7-on
- 15 3-(2-Furyl)-8-cyan-4,5,6,7-tetrahydro-isoxazolo[5,4-f]-
chinolin-7-on
- 3-(2-Thienyl)-8-cyan-4,5,6,7-tetrahydro-isoxazolo[5,4-f]-
chinolin-7-on
- 8-Carbamoyl-4,5,6,7-tetrahydro-isoxazolo[5,4-f]chinolin-
7-on
- 20 3-Methyl-8-carbamoyl-4,5,6,7-tetrahydro-isoxazolo[5,4-f]-
chinolin-7-on.

Beispiel 38

- Man rührt 2,34 g 3-Cyan-5-acetoxyacetyl-6-methyl-2-
pyridon und 1,36 g Isonicotinimidsäuremethylester in
25 100 ml flüssigem NH₃ 10 Std. bei 68 - 70 ° im Auto-
klaven. Als Zwischenprodukt entsteht Isonicotinamidin,
es wird nicht isoliert. Man dampft ein und erhält
3-Cyan-5-[2-(4-pyridyl)-5-imidazolyl]-6-methyl-2-pyridon,
F. > 300 °.

Analog sind erhältlich:

3-Cyan-5-(2-phenyl-5-imidazolyl)-6-methyl-2-pyridon

3-Cyan-5-(2-p-fluorphenyl-5-imidazolyl)-6-methyl-2-pyridon

5 3-Cyan-5-(2-p-methoxyphenyl-5-imidazolyl)-6-methyl-2-pyridon

3-Cyan-5-[2-(2-pyridyl)-5-imidazolyl]-6-methyl-2-pyridon

10 3-Cyan-5-[2-(3-pyridyl)-5-imidazolyl]-6-methyl-2-pyridon

3-Cyan-5-[2-(4-pyridyl)-5-imidazolyl]-6-ethyl-2-pyridon

3-Carbamoyl-5-[2-(4-pyridyl)-5-imidazolyl]-6-methyl-2-pyridon.

15 Beispiel 39

Ein Gemisch von 2,7 g 3-Cyan-4-methoxy-5-p-methoxyphenyl-6-methyl-2-pyridon, 0,36 g NaH, 3 g CH₃J und 50 ml DMF wird bei 20 ° 16 Std. gerührt. Nach üblicher Aufarbeitung erhält man 1,6-Dimethyl-3-cyan-4-methoxy-
20 5-p-methoxyphenyl-2-pyridon.

Analog erhält man mit Ethyljodid 1-Ethyl-3-cyan-4-methoxy-5-p-methoxyphenyl-6-methyl-2-pyridon.

Beispiel 40

Analog Beispiel 39 erhält man aus 3-Cyan-4-methyl-5-p-methoxyphenyl-2-pyridon mit Benzylchlorid das 1-Benzyl-
25 3-cyan-4-methyl-5-p-methoxyphenyl-2-pyridon.

Analog erhält man:

1-Benzyl-3-carbamoyl-4-methyl-5-p-methoxyphenyl-2-pyridon.

Beispiel 41

5 Man rührt ein Gemisch von 3,84 g 3-Cyan-5-[2-(N-2-dimethyl-
aminoethyl-amino)-4-thiazolyl]-6-methyl-2-pyridon-hydro-
bromid, 13,6 ml Ameisensäure und 32,8 ml Acetanhydrid 75 Min.
bei 50 °, dann 1 Std. bei 20 °, filtriert und löst den
Niederschlag in wäßrigem Ethanol. Mit verdünnter Natronlauge
10 fällt man 3-Cyan-5-[2-(N-2-dimethylaminoethyl-formamido)-
4-thiazolyl]-6-methyl-2-pyridon, F. 205 - 208 ° (Zers.).

Analog erhält man durch Formylierung die folgenden 6-Methyl-
2-pyridone:

- 3-Cyan-5-(2-formamido-4-thiazolyl)-, F. 294 - 297 °
- 3-Cyan-5-(2-N-methyl-formamido-4-thiazolyl)-, F. 285 - 288 °
- 15 3-Cyan-5-(2-N-ethyl-formamido-4-thiazolyl)-, F. 273 - 274 °
- 3-Cyan-5-(2-N-propyl-formamido-4-thiazolyl)-
- 3-Cyan-5-(2-N-isopropyl-formamido-4-thiazolyl)-
- 3-Cyan-5-(2-N-butyl-formamido-4-thiazolyl)-
- 3-Cyan-5-(2-N-isobutyl-formamido-4-thiazolyl)-
- 20 3-Cyan-5-(2-N-sek.-butyl-formamido-4-thiazolyl)-
- 3-Cyan-5-(2-N-tert.-butyl-formamido-4-thiazolyl)-
- 3-Cyan-5-(2-N-pentyl-formamido-4-thiazolyl)-
- 3-Cyan-5-(2-N-hexyl-formamido-4-thiazolyl)-
- 3-Cyan-5-(2-N-allyl-formamido-4-thiazolyl)-
- 25 3-Cyan-5-[2-(N-2-hydroxyethyl-formamido)-4-thiazolyl]-
- 3-Cyan-5-[2-(N-2-dimethylaminopropyl-formamido)-4-
thiazolyl]-
- 3-Cyan-5-[3-(N-3-dimethylaminopropyl-formamido)-4-
thiazolyl]-, F. 275 - 277 °

- 3-Cyan-5-[2-(N-2-diethylaminoethyl-formamido)-4-thiazolyl]-, Hydrobromid, F. 247 - 248 °
- 3-Cyan-5-[2-(N-2-pyrrolidinoethyl-formamido)-4-thiazolyl]-, F. 273 - 274 °
- 5 3-Cyan-5-[2-(N-2-piperidinoethyl-formamido)-4-thiazolyl]-, F. 266 - 267 °
- 3-Cyan-5-[2-(N-3-(2-methylpiperidino)-propyl)-formamido-4-thiazolyl]-
- 3-Cyan-5-[2-(N-3-(2-oxopyrrolidino)-propyl)-formamido-4-thiazolyl]-, F. 235 - 237 °
- 10 3-Cyan-5-[2-(N-2-morpholinoethyl-formamido)-4-thiazolyl]-, Hydrobromid, F. 259 - 261 °
- 3-Cyan-5-[2-(N-3-morpholinopropyl-formamido)-4-thiazolyl]-, F. 188 ° (Zers.).
- 15 3-Cyan-5-[2-(N-2-(4-formylpiperazino)-ethyl-formamido)-4-thiazolyl]-
- 3-Cyan-5-[2-(N-2-methoxyethyl-formamido)-4-thiazolyl]-, F. 249 - 251 °
- 3-Cyan-5-(2-N-benzyl-formamido-4-thiazolyl)-
- 20 3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxybenzyl-formamido)-4-thiazolyl]-, F. 241 - 243 °
- 3-Cyan-5-[2-(N-2-phenylethyl-formamido)-4-thiazolyl]-
- 3-Cyan-5-[2-(N-2-p-methoxyphenylethyl-formamido)-4-thiazolyl]-
- 25 3-Cyan-5-[2-(N-2-(3,4-dimethoxyphenyl)-ethyl-formamido)-4-thiazolyl]-
- 3-Cyan-5-[2-(N-1-indanyl-formamido)-4-thiazolyl]-
- 3-Cyan-5-[2-(N-2-(2-pyridyl)-ethyl-formamido)-4-thiazolyl]-, F. 240 - 242 °
- 30 3-Cyan-5-[2-(N-2-(3-pyridyl)-ethyl-formamido)-4-thiazolyl]-
- 3-Cyan-5-[2-(N-2-(4-pyridyl)-ethyl-formamido)-4-thiazolyl]-, F. 252 - 255 °
- 3-Cyan-5-[2-(N-4-piperidyl-formamido)-4-thiazolyl]-
- 3-Cyan-5-[2-(N-(1-benzyl-4-piperidyl)-formamido)-4-thiazolyl]-
- 35 thiazolyl]-

- 3-Cyan-5-[2-(N-(1-ethoxycarbonyl-4-piperidyl)-formamido)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-2-(4-methyl-5-imidazolylmethylthio)-ethyl-formamido)-4-thiazolyl]-
5 3-Cyan-5-[2-(4-formylpiperazino)-4-thiazolyl]-, F. 304 - 305 °
- 3-Carbamoyl-5-(2-formamido-4-thiazolyl)-
3-Carbamoyl-5-(2-N-methyl-formamido-4-thiazolyl)-
3-Carbamoyl-5-(2-N-ethyl-formamido-4-thiazolyl)-
3-Carbamoyl-5-[2-(N-2-dimethylaminoethyl-formamido)-
10 4-thiazolyl]-
3-Carbamoyl-5-[2-(N-3-dimethylaminopropyl-formamido)-4-thiazolyl]-
3-Carbamoyl-5-[2-(N-2-diethylaminoethyl-formamido)-4-thiazolyl]-
15 3-Carbamoyl-5-[2-(N-2-pyrrolidinoethyl-formamido)-4-thiazolyl]-
3-Carbamoyl-5-[2-(N-2-piperidinoethyl-formamido)-4-thiazolyl]-
3-Carbamoyl-5-[2-(N-3-oxopyrrolidinopropyl-formamido)-4-thiazolyl]-
20 3-Carbamoyl-5-[2-(N-2-morpholinoethyl-formamido)-4-thiazolyl]-
3-Carbamoyl-5-[2-(N-3-morpholinopropyl-formamido)-4-thiazolyl]-
25 3-Carbamoyl-5-[2-(N-2-methoxyethyl-formamido)-4-thiazolyl]-
3-Carbamoyl-5-[2-(N-p-methoxybenzyl-formamido)-4-thiazolyl]-
3-Carbamoyl-5-[2-(N-2-(2-pyridyl)-ethyl-formamido)-4-thiazolyl]-
30 3-Carbamoyl-5-[2-(N-2-(3-pyridyl)-ethyl-formamido)-4-thiazolyl]-

3-Carbamoyl-5-[2-(N-2-(4-pyridyl)-ethyl-formamido)-4-thiazolyl]-

3-Carbamoyl-5-[2-(4-formylpiperazino)-4-thiazolyl]-

5 sowie die folgenden 8-Cyan-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo-[4,5-f]chinolin-7-one:

2-(N-2-Dimethylaminoethyl-formamido)-, Hydrobromid,
F. > 300 °

2-(N-3-Dimethylaminopropyl-formamido)-, F. 279 - 281 °

2-(N-Benzyl-formamido)-, F. > 300 °

10 2-(N-p-Methoxybenzyl-formamido)-, F. > 300 ° (Zers.);

die folgenden 8-Carbamoyl-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo-[4,5-f]chinolin-7-one:

2-(N-2-Dimethylaminoethyl-formamido)-

2-(N-3-Dimethylaminopropyl-formamido)-

15 2-(N-Benzyl-formamido)-

2-(N-p-Methoxybenzyl-formamido)-;

die folgenden 8-Cyan-6,7-dihydro-thiazolo[4,5-f]chinolin-7-one:

2-(N-2-Dimethylaminoethyl-formamido)-, F. 252 - 253 °

20 2-(N-3-Dimethylaminopropyl-formamido)-, F. 297 ° (Zers.)

2-(N-Benzyl-formamido)-, F. > 300 °

2-(N-p-Methoxybenzyl-formamido)-, F. 298 ° (Zers.)

die folgenden 8-Carbamoyl-6,7-dihydro-thiazolo[4,5-f]-chinolin-7-one:

25 2-(N-2-Dimethylaminoethyl-formamido)-

2-(N-3-Dimethylaminopropyl-formamido)-

2-(N-Benzyl-formamido)-

2-(N-p-Methoxybenzyl-formamido)-.

Beispiel 42

5 Ein Gemisch von 2,46 g 3-Cyan-5-(2-methylamino-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon, 2 ml Acetylchlorid und 20 ml 2n NaOH wird über Nacht bei 20 ° gerührt. Nach üblicher Aufarbeitung erhält man 3-Cyan-5-(2-N-methyl-acetamido-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon, F. 320 - 322 °.

10 Analog erhält man durch Acetylierung die folgenden 6-Methyl-2-pyridone:

- 3-Cyan-5-(2-acetamido-4-thiazolyl)-
3-Cyan-5-(2-N-ethyl-acetamido-4-thiazolyl)-, F. 261 - 262 °
3-Cyan-5-(2-N-propyl-acetamido-4-thiazolyl)-
3-Cyan-5-(2-N-isopropyl-acetamido-4-thiazolyl)-,
15 F. 205 - 206 °
3-Cyan-5-(2-N-butyl-acetamido-4-thiazolyl)-
3-Cyan-5-(2-N-isobutyl-acetamido-4-thiazolyl)-
3-Cyan-5-(2-N-sek.-butyl-acetamido-4-thiazolyl)-
3-Cyan-5-(2-N-tert.-butyl-acetamido-4-thiazolyl)-
20 3-Cyan-5-(2-N-pentyl-acetamido-4-thiazolyl)-
3-Cyan-5-(2-N-hexyl-acetamido-4-thiazolyl)-
3-Cyan-5-(2-N-allyl-acetamido-4-thiazolyl)-
3-Cyan-5-[2-(N-2-hydroxyethyl-acetamido)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-2-dimethylaminoethyl-acetamido)-4-
25 thiazolyl]-, F. 263 - 267 °
3-Cyan-5-[2-(N-3-dimethylaminopropyl-acetamido)-4-thiazolyl]-, F. 273 - 275 °
3-Cyan-5-[2-(N-2-diethylaminoethyl-acetamido)-4-thiazolyl]-, Hydrobromid, F. 264 - 266 °
30 3-Cyan-5-[2-(N-2-pyrrolidinoethyl-acetamido)-4-thiazolyl]-, F. 285 - 288 °

- 3-Cyan-5-[2-(N-2-piperidinoethyl-acetamido)-4-thiazolyl]-,
F. 270 °
- 3-Cyan-5-[2-(N-3-(2-methylpiperidino)-propyl-acetamido-
4-thiazolyl]-
- 5 3-Cyan-5-[2-(N-3-(2-oxopyrrolidino)-propyl-acetamido-
4-thiazolyl]-, F. 247 - 249 °
- 3-Cyan-5-[2-(N-2-morpholinoethyl-acetamido)-4-thiazolyl]-,
Hydrobromid, F. 258 - 260 °
- 10 3-Cyan-5-[2-(N-3-morpholinopropyl-acetamido)-4-thiazolyl]-,
F. 230 - 232 °
- 3-Cyan-5-[2-(N-2-(4-acetylpiperazino)-ethyl-acetamido)-4-
thiazolyl]-
- 3-Cyan-5-[2-(N-2-methoxyethyl-acetamido)-4-thiazolyl]-,
F. 243 - 245 °
- 15 3-Cyan-5-[2-(N-benzyl-acetamido)-4-thiazolyl]-, F. 250 -
253 °
- 3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxybenzyl-acetamido)-4-thiazolyl]-,
F. 186 - 188 °
- 3-Cyan-5-[2-(N-2-phenylethyl-acetamido)-4-thiazolyl]-
- 20 3-Cyan-5-[2-(N-2-p-methoxyphenylethyl-acetamido)-4-
thiazolyl]-
- 3-Cyan-5-[2-(N-2-(3,4-dimethoxyphenyl)-ethyl-acetamido)-
4-thiazolyl]-
- 3-Cyan-5-[2-(N-1-indanyl-acetamido)-4-thiazolyl]-
- 25 3-Cyan-5-[2-(N-2-(2-pyridyl)-ethyl-acetamido)-4-thiazolyl]-,
F. 239 - 242 °
- 3-Cyan-5-[2-(N-2-(3-pyridyl)-ethyl-acetamido)-4-thiazolyl]-
- 3-Cyan-5-[2-(N-2-(4-pyridyl)-ethyl-acetamido)-4-thiazolyl]-
- 3-Cyan-5-[2-(N-4-piperidyl-acetamido)-4-thiazolyl]-
- 30 3-Cyan-5-[2-(N-1-benzyl-4-piperidyl-acetamido)-4-thiazolyl]-
- 3-Cyan-5-[2-(N-1-ethoxycarbonyl-4-piperidyl-acetamido)-
4-thiazolyl]-
- 3-Cyan-5-[2-(N-2-(4-methyl-5-imidazolylmethylthio)-ethyl-
acetamido)-4-thiazolyl]-

- 3-Cyan-5-[2-(N-phenyl-acetamido)-4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-p-methoxyphenyl-acetamido)-4-thiazolyl]-,
F. 304 - 306 °
3-Cyan-5-(2-acetamido-4-methyl-5-thiazolyl)-, F. > 355 °
5 3-Carbamoyl-5-(2-N-methyl-acetamido-4-thiazolyl)-
3-Carbamoyl-5-(2-N-ethyl-acetamido-4-thiazolyl)-
3-Carbamoyl-5-(2-N-isopropyl-acetamido-4-thiazolyl)-
3-Carbamoyl-5-[2-(N-2-dimethylaminoethyl-acetamido)-4-
thiazolyl]-
10 3-Carbamoyl-5-[2-(N-3-dimethylaminopropyl-acetamido)-4-
thiazolyl]-
3-Carbamoyl-5-[2-(N-2-diethylaminoethyl-acetamido)-4-
thiazolyl]-
3-Carbamoyl-5-[2-(N-2-pyrrolidinoethyl-acetamido)-4-
15 thiazolyl]-
3-Carbamoyl-5-[2-(N-2-piperidinoethyl-acetamido)-4-
thiazolyl]-
3-Carbamoyl-5-[2-(N-3-(2-oxopyrrolidino)-propyl-acetamido)-
4-thiazolyl]-
20 3-Carbamoyl-5-[2-(N-2-morpholinoethyl-acetamido)-4-thia-
zolyl]-
3-Carbamoyl-5-[2-(N-2-morpholinopropyl-acetamido)-4-thia-
zolyl]-
3-Carbamoyl-5-[2-(N-2-methoxyethyl-acetamido)-4-thia-
25 zolyl]-
3-Carbamoyl-5-[2-(N-benzyl-acetamido)-4-thiazolyl]-
3-Carbamoyl-5-[2-(N-p-methoxybenzyl-acetamido)-4-thia-
zolyl]-
3-Carbamoyl-5-[2-(N-(2-pyridyl)-ethyl-acetamido)-4-thia-
30 zolyl]-
3-Carbamoyl-5-[2-(N-(3-pyridyl)-ethyl-acetamido)-4-thia-
zolyl]-
3-Carbamoyl-5-[2-(N-(4-pyridyl)-ethyl-acetamido)-4-thia-
zolyl]-

3-Carbamoyl-5-[2-(N-p-methoxyphenyl-acetamido)-4-thiazolyl]-

3-Carbamoyl-5-(2-acetamido-4-methyl-5-thiazolyl)-;

5 sowie die folgenden 8-Cyan-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo-
[4,5-f]chinolin-7-one:

2-Acetamido-

2-(N-2-Dimethylaminoethyl-acetamido)-

2-(N-3-Dimethylaminopropyl-acetamido)-

2-(N-Benzyl-acetamido)-

10 2-(N-p-Methoxybenzyl-acetamido)-;

die folgenden 8-Carbamoyl-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo-
[4,5-f]chinolin-7-one:

2-Acetamido-

2-(N-2-Dimethylaminoethyl-acetamido)-

15 2-(N-3-Dimethylaminopropyl-acetamido)-

2-(N-Benzyl-acetamido)-

2-(N-p-Methoxybenzyl-acetamido)-;

die folgenden 8-Cyan-6,7-dihydro-thiazolo[4,5-f]chinolin-
7-one:

20 2-Acetamido-, F. > 300 °

2-(N-2-Dimethylaminoethyl-acetamido)-, F. 293 - 294 °

2-(N-3-Dimethylaminopropyl-acetamido)-, F. > 300 °

2-(N-Benzyl-acetamido)-

2-(N-p-Methoxybenzyl-acetamido)-, F. 302 ° (Zers.);

25 die folgenden 8-Carbamoyl-6,7-dihydro-thiazolo[4,5-f]-
chinolin-7-one:

- 2-Acetamido-
2-(N-2-Dimethylaminoethyl-acetamido)-
2-(N-3-Dimethylaminopropyl-acetamido)-
2-(N-Benzyl-acetamido)-
5 2-(N-p-Methoxybenzyl-acetamido)-.

Beispiel 43

Analog Beispiel 42 erhält man aus den entsprechenden
Aminen durch Acylierung die folgenden 6-Methyl-2-pyridone:

- 3-Cyan-5-(2-propionamido-4-thiazolyl)-
10 3-Cyan-5-(2-N-methyl-propionamido-4-thiazolyl)-
3-Cyan-5-(2-N-ethyl-propionamido-4-thiazolyl)-, F. 263 -
265 °
3-Cyan-5-(2-N-propyl-propionamido-4-thiazolyl)-
3-Cyan-5-(2-N-isopropyl-propionamido-4-thiazolyl)-,
15 F. 235 - 238 °
3-Cyan-5-[2-(N-2-dimethylaminoethyl-propionamido)-
4-thiazolyl]-, F. 275 - 278 °
3-Cyan-5-[2-(N-3-dimethylaminopropyl-propionamido)-4-
thiazolyl]-
20 3-Cyan-5-[2-(N-2-diethylaminoethyl-propionamido)-4-
thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-2-pyrrolidinoethyl-propionamido)-4-
thiazolyl]-, F. 287 - 289 °
3-Cyan-5-[2-(N-2-piperidinoethyl-propionamido)-4-
25 thiazolyl]-, F. 281 - 282 °
3-Cyan-5-[2-(N-3-(2-methylpiperidino)-propyl-propionamido)-
4-thiazolyl]-
3-Cyan-5-[2-(N-3-(2-oxopyrrolidino)-propyl-propionamido)-
4-thiazolyl]-, F. 216 - 217 °
30 3-Cyan-5-[2-(N-2-morpholinoethyl-propionamido)-4-
thiazolyl]-

- 3-Cyan-5-[2-(N-2-(2-pyridyl)-ethyl-butyramido)-4-thiazolyl]-, F. 219 - 221 °
- 3-Cyan-5-(2-benzamido-4-thiazolyl)-
- 3-Cyan-5-(2-N-methyl-benzamido-4-thiazolyl)-
- 5 3-Cyan-5-(2-N-ethyl-benzamido-4-thiazolyl)-
- 3-Cyan-5-(2-N-propyl-benzamido-4-thiazolyl)-
- 3-Cyan-5-(2-N-isopropyl-benzamido-4-thiazolyl)-
- 3-Cyan-5-[2-(N-2-dimethylaminoethyl-benzamido)-4-thiazolyl]-, Hydrochlorid, F. 259 - 261 °
- 10 3-Cyan-5-[2-(N-3-dimethylaminopropyl-benzamido)-4-thiazolyl]-, F. 246 - 248 °
- 3-Cyan-5-[2-(N-2-diethylaminoethyl-benzamido)-4-thiazolyl]-, Hydrochlorid, F. 275 - 276 °
- 3-Cyan-5-[2-(N-2-pyrrolidinoethyl-benzamido)-4-thiazolyl]-
- 15 3-Cyan-5-[2-(N-2-piperidinoethyl-benzamido)-4-thiazolyl]-
- 3-Cyan-5-[2-(N-3-(2-methylpiperidino)-propyl-benzamido)-4-thiazolyl]-
- 20 3-Cyan-5-[2-(N-3-(2-oxopyrrolidino)-propyl-benzamido)-4-thiazolyl]-
- 3-Cyan-5-[2-(N-2-morpholinoethyl-benzamido)-4-thiazolyl]-, F. 281 - 283 °
- 3-Cyan-5-[2-(N-2-methoxyethyl-benzamido)-4-thiazolyl]-, F. 272 - 273 °
- 25 3-Cyan-5-(2-p-methoxybenzamido-4-thiazolyl)-
- 3-Cyan-5-[2-(N-2-dimethylaminoethyl-p-methoxybenzamido)-4-thiazolyl]-, Hydrochlorid, F. 229 - 230 °
- 3-Cyan-5-[2-(N-3-dimethylaminopropyl-p-methoxybenzamido)-4-thiazolyl]-, Hydrochlorid, F. 243 - 245 °
- 30 3-Cyan-5-[2-(N-2-morpholinoethyl-p-methoxybenzamido)-4-thiazolyl]-, F. 249 - 251 °
- 3-Cyan-5-[2-(N-2-methoxyethyl-p-methoxybenzamido)-4-thiazolyl]-, F. 223 - 224 °

- 3-Cyan-5-[2-(N-2-dimethylaminoethyl-p-methoxyphenyl-acetamido)-4-thiazolyl]-, F. 263 - 265 °
- 3-Cyan-5-[2-(N-3-dimethylaminopropyl-p-methoxyphenyl-acetamido)-4-thiazolyl]-, F. 146 - 148 °
- 5 3-Cyan-5-[2-(N-2-diethylaminoethyl-p-methoxyphenyl-acetamido)-4-thiazolyl]-, F. 202 - 204 °
- 3-Cyan-5-[2-(N-2-methoxyethyl-p-methoxyphenylacetamido)-4-thiazolyl]-, F. 241 - 245 °
- 3-Cyan-5-(2-nicotinamido-4-thiazolyl)-
- 10 3-Cyan-5-[2-(N-2-dimethylaminoethyl-nicotinamido)-thiazolyl]-, Hydrochlorid, F. 235 - 237 °
- 3-Cyan-5-[2-(N-3-dimethylaminopropyl-nicotinamido)-4-thiazolyl]-, Dihydrochlorid, F. 176 - 179 °
- 3-Cyan-5-[2-(N-2-diethylaminoethyl-nicotinamido)-4-thiazolyl]-, F. 254 - 256 °
- 15 3-Cyan-5-[2-(N-2-methoxyethyl-nicotinamido)-4-thiazolyl]-6-methyl-2-pyridon
- 3-Cyan-5-(2-isonicotinamido-4-thiazolyl)-
- 3-Cyan-5-[2-(N-2-dimethylaminoethyl-isonicotinamido)-4-thiazolyl]-, F. 271 - 273 °
- 20 3-Cyan-5-[2-(N-3-dimethylaminopropyl-isonicotinamido)-4-thiazolyl]-, Dihydrochlorid, F. 228 - 231 °
- 3-Cyan-5-[2-(N-2-diethylaminoethyl-isonicotinamido)-4-thiazolyl]-, Dihydrochlorid, F. 258 - 260 °
- 25 3-Cyan-5-[2-methoxyethyl-isonicotinamido)-4-thiazolyl]-
- 3-Cyan-5-[2-(N-ethoxycarbonyl-N-ethyl-amino)-4-thiazolyl]-
- 3-Carbamoyl-5-(2-N-ethyl-propionamido-4-thiazolyl)-
- 3-Carbamoyl-5-(2-N-isopropyl-propionamido-4-thiazolyl)-
- 3-Carbamoyl-5-[2-(N-2-dimethylaminoethyl-propionamido)-4-thiazolyl]-
- 30 3-Carbamoyl-5-[2-(N-2-pyrrolidinoethyl-propionamido)-4-thiazolyl]-
- 3-Carbamoyl-5-[2-(N-2-piperidinoethyl-propionamido)-4-thiazolyl]-

- 142

- 3-Carbamoyl-5-[2-(N-3-(2-oxopyrrolidino)-propyl-propion-
amido)-4-thiazolyl]-
3-Carbamoyl-5-[2-(N-2-(2-pyridyl)-ethyl-butyramido)-4-
thiazolyl]-
5 3-Carbamoyl-5-[2-(N-2-dimethylaminoethyl-benzamido)-4-
thiazolyl]-
3-Carbamoyl-5-[2-(N-3-dimethylaminopropyl-benzamido)-4-
thiazolyl]-
3-Carbamoyl-5-[2-(N-2-diethylaminoethyl-benzamido)-4-
10 thiazolyl]-
3-Carbamoyl-5-[2-(N-2-morpholinoethyl-benzamido)-4-
thiazolyl]-
3-Carbamoyl-5-[2-(N-2-methoxyethyl-benzamido)-4-thiazolyl]-
3-Carbamoyl-5-[2-(N-2-dimethylaminoethyl-p-methoxybenz-
15 amido)-4-thiazolyl]-
3-Carbamoyl-5-[2-(N-3-dimethylaminopropyl-p-methoxybenz-
amido)-4-thiazolyl]-
3-Carbamoyl-5-[2-(N-2-morpholinoethyl-p-methoxybenzamido)-
4-thiazolyl]-
20 3-Carbamoyl-5-[2-(N-2-methoxyethyl-p-methoxybenzamido)-
4-thiazolyl]-
3-Carbamoyl-5-[2-(N-2-dimethylaminoethyl-p-methoxyphenyl-
acetamido)-4-thiazolyl]-
3-Carbamoyl-5-[2-(N-3-dimethylaminopropyl-p-methoxyphenyl-
25 acetamido)-4-thiazolyl]-
3-Carbamoyl-5-[2-(N-2-diethylaminoethyl-p-methoxyphenyl-
acetamido)-4-thiazolyl]-
3-Carbamoyl-5-[2-(N-2-methoxyethyl-p-methoxyphenyl-
acetamido)-4-thiazolyl]-
30 3-Carbamoyl-5-[2-(N-2-dimethylaminoethyl-nicotinamido)-
4-thiazolyl]-
3-Carbamoyl-5-[2-(N-3-dimethylaminopropyl-nicotinamido)-
4-thiazolyl]-
3-Carbamoyl-5-[2-(N-2-diethylaminoethyl-nicotinamido)-
35 4-thiazolyl]-

- 3-Carbamoyl-5-[2-(N-2-methoxyethyl-nicotinamido)-4-thiazolyl]-
3-Carbamoyl-5-[2-(N-2-dimethylaminoethyl-isonicotinamido)-
4-thiazolyl]-
5 3-Carbamoyl-5-[2-(N-3-dimethylaminopropyl-isonicotinamido)-
4-thiazolyl]-
3-Carbamoyl-5-[2-(N-2-diethylaminoethyl-isonicotinamido)-
4-thiazolyl]-
3-Carbamoyl-5-[2-(N-2-methoxyethyl-isonicotinamido)-
10 4-thiazolyl]-.

Beispiel 44

- Man rührt 4,12 g 3-Cyan-5-[2-(N-2-diethylaminoethylamino)-
4-thiazolyl]-6-methyl-2-pyridon-hydrobromid, 5,1 g p-Methoxy-benzoylchlorid, 4,44 g Triethylamin und 120 ml Acetonitril 90 Min. bei 20 °, filtriert und dampft das Filtrat ein. Nach Kristallisation des Rückstands aus Methanol erhält man 2-p-Methoxybenzoyloxy-3-cyan-5-[2-(N-2-diethylaminoethyl-p-methoxybenzamido)-4-thiazolyl]-6-methylpyridin, F. 195 - 200 ° (Zers.)

- 20 Analog sind durch Acylierung die folgenden 6-Methylpyridine erhältlich:

- 2-Benzoyloxy-3-cyan-5-[2-(N-2-dimethylaminoethyl-benzamido)-4-thiazolyl]-, F. 172 - 175 °
2-Benzoyloxy-3-cyan-5-[2-(N-2-diethylaminoethyl-benzamido)-4-thiazolyl]-, F. 210 - 212 °
25 2-Benzoyloxy-3-cyan-5-[2-(N-3-dimethylaminopropyl-benzamido)-4-thiazolyl]-, F. 188 - 190 °
2-Benzoyloxy-3-cyan-5-[2-(N-2-morpholinoethyl-benzamido)-4-thiazolyl]-, F. 100 - 102 °
30 2-p-Methoxybenzoyloxy-3-cyan-5-[2-(N-2-dimethylaminoethyl-p-methoxybenzamido)-4-thiazolyl]-, F. 134 - 137 °

2-p-Methoxybenzoyloxy-3-cyan-5-[2-(N-3-dimethylaminopropyl-p-methoxybenzamido)-4-thiazolyl]-, F. 136 - 139 °

2-p-Methoxybenzoyloxy-3-cyan-5-[2-(N-2-morpholinoethyl-p-methoxybenzamido)-4-thiazolyl]-, F. 128 - 130 °.

- 5 Durch 2 Std. Kochen von 3-Cyan-5-(2-benzylamino-4-thiazolyl)-6-methyl-pyridon mit überschüssigem Acetanhydrid ist analog erhältlich das 2-Acetoxy-3-cyan-5-(2-N-benzyl-acetamido-4-thiazolyl)-6-methyl-pyridin, F. 134 - 136 °.

Beispiel 45

- 10 Man rührt 2,32 g 3-Cyan-5-(2-amino-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon, 2,28 g Methylisocyanat und 1 g Triethylamin in 25 ml DMF 8 Std. bei 20 °, arbeitet wie üblich auf und erhält 3-Cyan-5-(2-N'-methylureido-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon, F. > 300 °.

- 15 Analog erhält man die folgenden 6-Methyl-2-pyridone:

3-Cyan-5-(2-N'-ethylureido-4-thiazolyl)-

3-Carbamoyl-5-(2-N'-methylureido-4-thiazolyl)-

3-Carbamoyl-5-(2-N'-ethylureido-4-thiazolyl)-.

Beispiel 46

- 20 Man erwärmt 1 g 3-Cyan-5-(2-amino-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon mit 10 ml 80 %iger H_2SO_4 3 Std. auf 80 °, kühlt ab, gießt auf Eis und erhält 3-Carbamoyl-5-(2-amino-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon, Hydrogensulfat, F. > 300 °.
- 25 Durch Behandeln mit gesättigter $NaHCO_3$ -Lösung kann das Salz in die freie Base, F. > 300 °, übergeführt werden.

- : 145

Analog erhält man durch partielle Hydrolyse der entsprechenden Nitrile die folgenden 6-Methyl-2-pyridone:

- 3-Carbamoyl-5-(2-methyl-4-thiazolyl)-
3-Carbamoyl-5-(2-carbamoylmethyl-4-thiazolyl)-
5 3-Carbamoyl-5-[2-N-methyl-N-(2-dimethylaminoethyl)-
amino-4-thiazolyl]-

sowie die folgenden 8-Carbamoyl-4,5,6,7-tetrahydrothiazolo[4,5-f]chinolin-7-one:

- 2-Amino-, F. > 290 °
10 2-(N-Methyl-N-2-dimethylaminoethyl-amino)-
2-(N-Ethyl-N-2-dimethylaminoethyl-amino)-
2-(N-Isopropyl-N-2-dimethylaminoethyl-amino)-
2-(N-Benzyl-N-2-dimethylaminoethyl-amino)-
2-(N-p-Methoxyphenyl-N-2-dimethylaminoethyl-amino)-
15 2-(N-Ethyl-N-2-diethylaminoethyl-amino)-.

Beispiel 47

- Man erhitzt 2,32 g 3-Cyan-5-(2-amino-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon in 40 ml 50 %iger H_2SO_4 5 Std. auf 100 - 105 °, kühlt ab, gießt auf Eis und erhält
20 5-(2-Amino-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon-2-carbonsäure, F. > 300 °.

Analog erhält man durch Hydrolyse der entsprechenden Nitrile die nachstehenden 6-Methyl-2-pyridon-3-carbonsäuren:

- 25 5-(2-p-Methoxyanilino-4-thiazolyl)-
5-(2-p-Diethylphosphonomethylphenyl-4-thiazolyl)-
5-(2-Benzylamino-4-thiazolyl)-

- 5-(2-p-Methoxybenzylamino-4-thiazolyl)-
5-(2-Dimethylamino-4-thiazolyl)-
5-[2-(N-Isopropyl-N-2-dimethylaminoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
5 5-[2-(N-p-Methoxyphenyl-N-2-dimethylaminoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
sowie
2,5-Dioxo-1,2,5,6,7,8-hexahydrochinolin-3-carbonsäure,
F. 276 - 280 ° (Zers.)
10 2-Dimethylamino-6,7-dihydro-thiazolo[4,5-f]chinolin-7-on-8-carbonsäure.

Beispiel 48

- Man erhitzt 1 g 3-Carbamoyl-5-(2-amino-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon in 20 ml 50 %iger H_2SO_4 5 Std. auf
15 100 °, kühlt ab, gießt auf Eis und erhält 5-(2-Amino-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon-3-carbonsäure, F. > 300 °.

Beispiel 49

- Man kocht 1 g 2,5-Dioxo-1,2,5,6,7,8-hexahydrochinolin-3-carbonsäuremethylester 6 Std. mit einer Lösung von 0,3 g
20 NaOH in 10 ml CH_3OH und 10 ml Wasser, konzentriert die Lösung, säuert an und erhält 2,5-Dioxo-1,2,5,6,7,8-hexahydrochinolin-3-carbonsäure, F. 276 - 280 ° (Zers.).

Beispiel 50

- Man kocht 6 g 2-p-Methoxybenzoyloxy-3-cyan-5-[2-(N-2-diethylaminoethyl-p-methoxybenzamido-4-thiazolyl)-6-methylpyridin mit 50 ml methanolischer HCl-Lösung
25 1 Std., kühlt ab und filtriert das ausgefallene 3-Cyan-

147.

5-[2-(N-2-diethylaminoethyl-p-methoxybenzamido-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon-hydrochlorid ab; F. 241 - 243 °.

5 Analog erhält man durch Hydrolyse der übrigen in Beispiel 44 genannten Lactimester (2-Hydroxypyridylester) die zugrundeliegenden 2-Pyridone.

Beispiel 51

10 Man suspendiert 1 g 2-p-Diethylphosphonomethylphenyl-8-cyan-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[4,5-f]chinolin-7-on in 50 ml Ethanol, leitet HBr bis zur Sättigung ein und läßt 16 Std. bei 20 ° stehen. Nach dem Eindampfen und Waschen des Rückstands mit Wasser erhält man 2-p-Monoethylphosphonomethylphenyl-8-cyan-4,5,6,7-tetrahydrothiazolo[4,5-f]chinolin-7-on, F. 299 - 301 °.

15 Analog erhält man durch partielle Verseifung der entsprechenden Diester mit methanolischer bzw. ethanolischer HBr:

3-Cyan-5-(2-o-monomethylphosphonomethylphenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon

20 3-Cyan-5-(2-m-monomethylphosphonomethylphenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon

3-Cyan-5-(2-p-monomethylphosphonomethylphenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon, F. > 300 °

25 3-Cyan-5-(2-o-monoethylphosphonomethylphenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon

3-Cyan-5-(2-m-monoethylphosphonomethylphenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon

3-Cyan-5-(2-p-monoethylphosphonomethylphenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon

- 148.

- 2-o-Monomethylphosphonomethylphenyl-8-cyan-4,5,6,7-tetra-
hydrothiazolo[4,5-f]chinolin-7-on
2-m-Monomethylphosphonomethylphenyl-8-cyan-4,5,6,7-tetra-
hydrothiazolo[4,5-f]chinolin-7-on
5 2-p-Monomethylphosphonomethylphenyl-8-cyan-4,5,6,7-tetra-
hydrothiazolo[4,5-f]chinolin-7-on
2-o-Monoethylphosphonomethylphenyl-8-cyan-4,5,6,7-tetra-
hydrothiazolo[4,5-f]chinolin-7-on
2-m-Monoethylphosphonomethylphenyl-8-cyan-4,5,6,7-tetra-
10 hydrothiazolo[4,5-f]chinolin-7-on
2-o-Monomethylphosphonomethylphenyl-8-cyan-6,7-dihydro-
thiazolo[4,5-f]chinolin-7-on
2-m-Monomethylphosphonomethylphenyl-8-cyan-6,7-dihydro-
thiazolo[4,5-f]chinolin-7-on
15 2-p-Monomethylphosphonomethylphenyl-8-cyan-6,7-dihydro-
thiazolo[4,5-f]chinolin-7-on
2-o-Monoethylphosphonomethylphenyl-8-cyan-6,7-dihydro-
thiazolo[4,5-f]chinolin-7-on
2-m-Monoethylphosphonomethylphenyl-8-cyan-6,7-dihydro-
20 thiazolo[4,5-f]chinolin-7-on
2-p-Monoethylphosphonomethylphenyl-8-cyan-6,7-dihydro-
thiazolo[4,5-f]chinolin-7-on.

Beispiel 52

- Man suspendiert 1 g 2-o-Diethylphosphonomethylphenyl-
25 8-cyan-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[4,5-f]chinolin-7-on
in 50 ml gesättigter ethanolischer HBr-Lösung, kocht
16 Std. unter Einleitung von HBr und dampft ein. Das
erhaltene 2-o-Phosphonomethylphenyl-8-cyan-4,5,6,7-
tetrahydro-thiazolo[4,5-f]chinolin-7-on wird mit Wasser
30 gewaschen. $F > 300^\circ$.

Analog erhält man durch Verseifung der entsprechenden Diester oder Monoester:

- 3-Cyan-5-(2-o-phosphonomethylphenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon
- 5 3-Cyan-5-(2-m-phosphonomethylphenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon
- 3-Cyan-5-(2-p-phosphonomethylphenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon
- 10 2-m-Phosphonomethylphenyl-8-cyan-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[4,5-f]chinolin-7-on
- 2-p-Phosphonomethylphenyl-8-cyan-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[4,5-f]chinolin-7-on
- 2-o-Phosphonomethylphenyl-8-cyan-6,7-dihydro-thiazolo-[4,5-f]chinolin-7-on
- 15 2-m-Phosphonomethylphenyl-8-cyan-6,7-dihydro-thiazolo-[4,5-f]chinolin-7-on
- 2-p-Phosphonomethylphenyl-8-cyan-6,7-dihydro-thiazolo-[4,5-f]chinolin-7-on.

Beispiel 53

- 20 Man löst 5,7 g Na in 60 ml Methanol, versetzt mit 2,22 g 3-Cyan-4-methylthio-5-acetyl-6-methyl-2-pyridon, kocht das Gemisch 1 Std. und dampft ein. Der Rückstand wird in Wasser gelöst. Man gibt Salzsäure bis pH 4 hinzu, wäscht mit Ethylacetat, gibt erneut Salzsäure bis pH 1
- 25 hinzu und filtriert ab. Man erhält 3-Cyan-4-hydroxy-5-acetyl-6-methyl-2-pyridon, F. 273 °.

Analog erhält man aus den entsprechenden 4-Methylthioverbindungen die folgenden 6-Methyl-2-pyridone:

- 3-Cyan-4-hydroxy-5-p-methoxyphenyl-, F. 281 °
- 30 3-Cyan-4-hydroxy-5-(3,4-dimethoxyphenyl)-, F. 289 °

- 150

3-Cyan-4-hydroxy-5-(4-pyridyl)-, F. > 310 °

3-Carbamoyl-4-hydroxy-5-acetyl-

3-Carbamoyl-4-hydroxy-5-p-methoxyphenyl-

3-Carbamoyl-4-hydroxy-5-(4-pyridyl)-.

5 Beispiel 54

Ein Gemisch von 1 g 3-Cyan-5-(2-acetamido-4-methyl-5-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon, 7 ml 2n NaOH und 30 ml Methanol wird 16 Std. gekocht und anschließend eingedampft. Man löst den Rückstand in Wasser und neutralisiert mit 1n HCl, wobei 3-Cyan-5-(2-amino-4-methyl-5-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon ausfällt. F. 286 - 290 ° (Zers.).

Analog erhält man durch Hydrolyse der entsprechenden Acetamidoverbindungen:

- 15 3-Cyan-5-(2-isopropylamino-4-methyl-5-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon
3-Cyan-5-(2-p-methoxyanilino-4-methyl-5-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon.

Beispiel 55

- 20 Man erhitzt im Autoklaven 10 g 3 Cyan-4-methylthio-5-acetyl-6-methyl-2-pyridon mit 500 ml 25 %iger wäßriger NH₃-Lösung 12 Std. auf 140 °, kühlt ab, konzentriert die Lösung und erhält 3-Cyan-4-amino-5-acetyl-6-methyl-2-pyridon, F. > 300 °.

- 25 Analog erhält man aus den entsprechenden 4-Methoxy- oder 4-Methylthioverbindungen mit Ammoniak bzw. den entsprechenden Aminen die folgenden 6-Methyl-2-pyridone:

- 3-Cyan-4-amino-5-p-methoxyphenyl-, F. 273 - 274 °
 3-Cyan-4-amino-5-(2,4-dimethoxyphenyl)-, F. 234 - 235 °
 3-Cyan-4-amino-5-(3,4-dimethoxyphenyl)-, F. 290 - 292 °
 3-Cyan-4-amino-5-(4-pyridyl)-, F. > 355 °
 5 3-Cyan-4-dimethylamino-5-acetyl-, F. 228 °
 3-Cyan-4-dimethylamino-5-p-methoxyphenyl-, F. 266 - 267 °
 3-Cyan-4-dimethylamino-5-(2,4-dimethoxyphenyl)-,
 F. 286 - 287 °
 3-Cyan-4-dimethylamino-5-(3,4-dimethoxyphenyl)-,
 10 F. 322 - 323 °
 3-Cyan-4-dimethylamino-5-(4-pyridyl)-, F. 335 - 337 °
 3-Cyan-4-dimethylamino-5-(2-p-methoxyanilino-4-thiazolyl)-,
 F. > 290 °
 3-Carbamoyl-4-amino-5-acetyl-
 15 3-Carbamoyl-4-amino-5-methoxyphenyl-
 3-Carbamoyl-4-amino-5-(2,4-dimethoxyphenyl)-
 3-Carbamoyl-4-amino-5-(3,4-dimethoxyphenyl)-
 3-Carbamoyl-4-amino-5-(4-pyridyl)-
 3-Carbamoyl-4-dimethylamino-5-acetyl-
 20 3-Carbamoyl-4-dimethylamino-5-p-methoxyphenyl-
 3-Carbamoyl-4-dimethylamino-5-(2,4-dimethoxyphenyl)-
 3-Carbamoyl-4-dimethylamino-5-(3,4-dimethoxyphenyl)-
 3-Carbamoyl-4-dimethylamino-5-(4-pyridyl)-
 3-Carbamoyl-4-dimethylamino-5-(2-p-methoxyanilino-4-
 25 thiazolyl)-.

Beispiel 56

- Man erhitzt 2,86 g 3-Cyan-4-methylthio-5-p-methoxyphenyl-
 6-methyl-2-pyridon mit 10 ml p-Methoxyphenethylamin
 24 Std. auf 120 °, kühlt ab und filtriert das erhaltene
 30 3-Cyan-4-(2-p-methoxyphenylethylamino)-5-p-methoxyphenyl-
 6-methyl-2-pyridon ab. F. 219 °.

Analog erhält man aus den entsprechenden 4-Methylthioverbindungen und den entsprechenden Aminen die folgenden 6-Methyl-2-pyridone:

- 3-Cyan-4-pyrrolidino-5-acetyl-, F. 252 - 253 °
- 5 3-Cyan-4-(2-hydroxyethylamino)-5-p-methoxyphenyl-,
F. 239 - 240 °
- 3-Cyan-4-(2-hydroxyethylamino)-5-(3,4-dimethoxyphenyl)-,
F. 268 - 269 °
- 3-Cyan-4-(2-p-methoxyphenylethylamino)-, F. 225 - 228 °
- 10 3-Cyan-4-[2-(3,4-dimethoxyphenylethylamino)]-, F. 264 -
265 °
- 3-Cyan-4-[2-(3,4-dimethoxyphenylethylamino)]-5-(3,4-
dimethoxyphenyl)-, F. 243 °
- 3-Carbamoyl-4-(2-p-methoxyphenylethylamino)-5-p-methoxy-
15 phenyl-
- 3-Carbamoyl-4-pyrrolidino-5-acetyl-
- 3-Carbamoyl-4-(2-hydroxyethylamino)-5-p-methoxyphenyl-
- 3-Carbamoyl-4-(2-hydroxyethylamino)-5-(3,4-dimethoxy-
phenyl)-
- 20 3-Carbamoyl-4-(2-p-methoxyphenylethylamino)-5-(3,4-
dimethoxyphenyl)-
- 3-Carbamoyl-4-[2-(3,4-dimethoxyphenylethylamino)]-
- 3-Carbamoyl-4-[2-(3,4-dimethoxyphenylethylamino)-5-
(3,4-dimethoxyphenyl)]-.
- 25 Beispiel 57

Man löst 5 g Na in 100 ml Methanol, versetzt mit 2,22 g
3-Cyan-4-methylthio-5-acetyl-6-methyl-2-pyridon,
kocht 4 Std. und dampft ein. Nach Zugabe von Wasser und
verdünnter Salzsäure bis pH 4 extrahiert man mit Ethyl-
30 acetat und erhält 3-Cyan-4-methoxy-5-acetyl-6-methyl-2-
pyridon, F. 214 - 216 ° (Zers.).

- 15; 153

Analog erhält man aus den entsprechenden 4-Methylthioverbindungen folgende 6-Methyl-2-pyridone:

- 3-Cyan-4-ethoxy-5-acetyl-
- 3-Cyan-4-isobutoxy-5-acetyl-
- 5 3-Cyan-4-hexoxy-5-acetyl-
- 3-Cyan-4-methoxy-5-p-methoxyphenyl-
- 3-Carbamoyl-4-methoxy-5-acetyl-.

Beispiel 58

- 10 Man erhitzt 2,51 g 5-(2-Amino-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon-3-carbonsäure in 30 ml Chinolin in Gegenwart von 6,3 mg Cu-Pulver 3 Std. auf 205 - 210 °. Nach üblicher Aufarbeitung erhält man 5-(2-Amino-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon, F. 255 - 258 (Zers.).

- 15 Analog erhält man durch Decarboxylierung der entsprechenden Carbonsäure die nachfolgenden 6-Methyl-2-pyridone:

- 5-(2-p-Methoxyanilino-4-thiazolyl)-
- 5-(2-p-Diethylphosphonomethylphenyl-4-thiazolyl)-
- 5-(2-Benzylamino-4-thiazolyl)-
- 5-(2-p-Methoxybenzylamino-4-thiazolyl)-
- 20 5-(2-Dimethylamino-4-thiazolyl)-
- 5-[2-(N-Isopropyl-N-2-dimethylaminoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
- 5-[2-(N-p-Methoxyphenyl-N-2-dimethylaminoethyl-amino)-4-thiazolyl]-
- 25 sowie
- 2-Dimethylamino-6,7-dihydro-thiazolo[4,5-f]chinolin-7-on.

Beispiel 59

Man kocht 2,55 g 3-Cyan-4-amino-5-p-methoxyphenyl-6-methyl-2-pyridon mit 30 ml 2n Natronlauge 1 Std., kühlt ab und filtriert das erhaltene 4-Amino-5-p-methoxyphenyl-6-methyl-2-pyridon ab. F. 299 - 300 °.

Analog erhält man durch Hydrolyse der entsprechenden 3-Cyan-Verbindungen:

- 4-Amino-5-(3,4-dimethoxyphenyl)-6-methyl-2-pyridon,
F. 293 - 294 °
- 10 4-Amino-5-(4-pyridyl)-6-methyl-2-pyridon, F. > 355 °
5-(2-Amino-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon, F. 255 -
258 ° (Zers.)
- 2-Isopropylamino-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[4,5-f]-
chinolin-7-on, F. 264 - 267 °
- 15 2-Isopropylamino-6,7-dihydro-thiazolo[4,5-f]chinolin-
7-on, F. 237 - 238 °.

Beispiel 60

- Man erhitzt 1 g 3-Methyl-8-cyan-4,5,6,7-tetrahydro-
isoxazolo[5,4-f]chinolin-7-on mit 20 ml DMF 24 Std. auf
20 100 - 110 ° und erhält nach üblicher Aufarbeitung 3-Methyl-
8-cyan-6,7-dihydro-isoxazolo[5,4-f]chinolin-7-on, F. > 300 °.

Analog erhält man durch Dehydrierung der entsprechenden 4,5,6,7-Tetrahydroverbindungen die folgenden 8-Cyan-6,7-dihydrothiazolo[4,5-f]chinolin-7-one:

- 25 2-Methyl-
2-Ethoxycarbonylmethyl-
2-Carbamoylmethyl-

- 2-Cyanmethyl-
- 2-Phenyl-
- 2-p-Tolyl-
- 2-p-Ethylphenyl-
- 5 2-p-Methoxyphenyl-
- 2-p-Ethoxyphenyl-
- 2-p-Fluorphenyl-
- 2-p-Chlorphenyl-
- 2-p-Bromphenyl-
- 10 2-p-Jodphenyl-
- 2-m-Trifluormethylphenyl-
- 2-o-Hydroxyphenyl-
- 2-m-Hydroxyphenyl-
- 2-p-Hydroxyphenyl-
- 15 2-o-Nitrophenyl-
- 2-m-Nitrophenyl-
- 2-p-Nitrophenyl-
- 2-o-Aminophenyl-
- 2-m-Aminophenyl-
- 20 2-p-Aminophenyl-
- 2-p-Dimethylaminophenyl-
- 2-o-Dimethylphosphonomethylphenyl-
- 2-m-Dimethylphosphonomethylphenyl-
- 2-p-Dimethylphosphonomethylphenyl-
- 25 2-o-Diethylphosphonomethylphenyl-
- 2-m-Diethylphosphonomethylphenyl-
- 2-p-Diethylphosphonomethylphenyl-
- 2-(2-Pyridyl)-
- 2-(3-Pyridyl)-
- 30 2-(4-Pyridyl)-
- 2-(4-Methyl-3-pyridyl)-
- 2-Amino-, F. > 300 °
- 2-Methylamino-, F. > 300 °
- 2-Ethylamino-, F. > 300 °

- 2-Propylamino-
- 2-Isopropylamino-, F. > 300 °
- 2-Butylamino-
- 2-Isobutylamino-
- 5 2-sek.-Butylamino-
- 2-tert.-Butylamino-
- 2-Pentylamino-
- 2-Hexylamino-, F. 245 - 246 °
- 2-Allylamino-, F. 283 - 286 °
- 10 2-(2-Hydroxyethylamino)-, F. 273 ° (Zers.)
- 2-(3-Hydroxypropylamino)-, F. 278 - 280 °
- 2-(2-Dimethylaminoethylamino)-, F. 294 ° (Zers.)
- 2-(3-Dimethylaminopropylamino)-, F. 290 - 292 °
- 2-(2-Diethylaminoethylamino)-
- 15 2-(2-Pyrrolidinoethylamino)-
- 2-(2-Piperidinoethylamino)-, F. 267 - 268 °
- 2-[2-(2-Methylpiperidino)-ethylamino]-
- 2-[2-(2-Oxopyrrolidino)-ethylamino]-
- 2-(2-Morpholinoethylamino)-
- 20 2-(3-Morpholinopropylamino)-, F. 269 - 272 °
- 2-(2-Methoxyethylamino)-
- 2-Benzylamino-, F. 298 ° (Zers.)
- 2-p-Methoxybenzylamino-, F. 250 - 253 °
- 2-(2-Phenylethylamino)-
- 25 2-(2-p-Methoxyphenylethylamino)-
- 2-[2-(3,4-Dimethoxyphenyl)-ethylamino]-
- 2-(1-Indanylamino)-
- 2-[2-(2-Pyridyl)-ethylamino]-, F. 272 - 273 °
- 2-[2-(3-Pyridyl)-ethylamino]-
- 30 2-[2-(4-Pyridyl)-ethylamino]-, F. 243 - 245 °
- 2-(4-Piperidylamino)-
- 2-(1-Benzyl-4-piperidylamino)-, F. 243 - 246 °
- 2-(1-Ethoxycarbonyl-4-piperidylamino)-, F. > 300 °
- 2-Dimethylamino-, F. > 300 °

- 157.

- 2-Diethylamino-
2-Dipropylamino-
2-Diisopropylamino-, F. 250 ° (Zers.)
2-Bis-(2-hydroxyethyl)-amino-, F. 264 - 267 °
5 2-(N-Methyl-N-2-dimethylaminoethyl-amino)-
2-(N-Ethyl-N-2-dimethylaminoethyl-amino)-
2-(N-Isopropyl-N-2-dimethylaminoethyl-amino)-, F. 215 -
218 °
2-(N-Benzyl-N-2-dimethylaminoethyl-amino)-
10 2-(N-p-Methoxybenzyl-N-2-dimethylaminoethyl-amino)-
2-[N-(3,4-Dimethoxybenzyl)-N-2-dimethylaminoethyl-amino]-
2-(N-2-p-Methoxyphenylethyl-N-2-dimethylaminoethyl-amino)-
2-[N-2-(3,4-Dimethoxyphenyl)-ethyl-N-2-dimethylaminoethyl-
amino]-
15 2-(N-Phenyl-N-2-dimethylaminoethyl-amino)-
2-(N-p-Methoxyphenyl-N-2-dimethylaminoethyl-amino)-,
F. 242 - 245 °
2-(N-Methyl-N-2-diethylaminoethyl-amino)-
2-(N-Ethyl-N-2-diethylaminoethyl-amino)-
20 2-(N-Isopropyl-N-2-diethylaminoethyl-amino)-
2-(N-Benzyl-N-2-diethylaminoethyl-amino)-
2-(N-p-Methoxybenzyl-N-2-diethylaminoethyl-amino)-
2-[N-(3,4-Dimethoxybenzyl)-N-2-diethylaminoethyl-amino]-
2-(N-2-p-Methoxyphenylethyl-N-2-diethylaminoethyl-amino)-
25 2-[N-2-(3,4-Dimethoxyphenyl)-ethyl-N-2-diethylaminoethyl-
amino]-
2-(N-Phenyl-N-2-diethylaminoethyl-amino)-
2-(N-p-Methoxyphenyl-N-2-diethylaminoethyl-amino)-
2-(N-Methyl-N-2-methoxyethyl-amino)-
30 2-(N-Ethyl-N-2-methoxyethyl-amino)-
2-(N-Isopropyl-N-2-methoxyethyl-amino)-
2-(N-Benzyl-N-2-methoxyethyl-amino)-
2-(N-p-Methoxybenzyl-N-2-methoxyethyl-amino)-
2-[N-(3,4-Dimethoxybenzyl)-N-2-methoxyethyl-amino]-

- 2-(N-2-p-Methoxyphenylethyl-N-2-methoxyethyl-amino)-
2-[N-2-(3,4-Dimethoxyphenyl)-ethyl-N-2-methoxyethyl-
amino]-
2-(N-Phenyl-N-2-methoxyethyl-amino)-
5 2-(N-p-Methoxyphenyl-N-2-methoxyethyl-amino)-
2-Pyrrolidino-
2-Piperidino-
2-Morpholino-
2-(4-Methylpiperidino)-
10 2-(4-Methylpiperazino)-
2-[4-(2-Hydroxyethyl)-piperazino]-, F. 273 - 274 °
2-[4-(3-Hydroxypropyl)-piperazino]-
2-[4-(2,3-Dihydroxypropyl)-piperazino]-, F. 265 - 267 °
2-[4-(N-Isopropylcarbamoylmethyl)-piperazino]-, F. > 300 °
15 2-(4-o-Methoxyphenyl-piperazino)-
2-(4-m-Methoxyphenyl-piperazino)-
2-(4-p-Methoxyphenyl-piperazino)-, F. 332 °
2-(4-Furoyl-piperazino)-
2-Anilino-
20 2-p-Methylanilino-
2-o-Fluoranilino-
2-m-Fluoranilino-
2-p-Fluoranilino-
2-o-Chloranilino-
25 2-m-Chloranilino-, F. > 300 °
2-p-Chloranilino-
2-o-Bromanilino-
2-m-Bromanilino-
2-p-Bromanilino-
30 2-p-Jodanilino-
2-p-Trifluormethylanilino-
2-o-Hydroxyanilino-
2-m-Hydroxyanilino-
2-p-Hydroxyanilino-

158

- 2-o-Methoxyanilino-
2-m-Methoxyanilino-
2-p-Methoxyanilino-, F. > 300 °
2-o-Nitroanilino-
5 2-m-Nitroanilino-
2-p-Nitroanilino-
2-o-Methylthioanilino-
2-m-Methylthioanilino-
2-p-Methylthioanilino-
10 2-o-Methylsulfinylanilino-
2-m-Methylsulfinylanilino-
2-p-Methylsulfinylanilino-
2-(2,4-Dimethoxyanilino)-, F. > 300 °
2-(3,4-Dimethoxyanilino)-
15 2-(2-Pyridylanilino)-
2-(3-Pyridylanilino)-
2-(4-Pyridylanilino)-
2-(2-Methoxy-5-pyridylanilino)-, F. > 300 °
2-[5-(4-Pyridyl)-2-pyridylamino]-;
20 ferner 3-Methyl-8-carbamoyl-6,7-dihydro-isoxazolo[5,4-f]-
chinolin-7-on
sowie die folgenden 8-Carbamoyl-6,7-dihydro-thiazolo-
[4,5-f]chinolin-7-one:
2-Amino-
25 2-Methylamino-
2-Ethylamino-
2-Isopropylamino-
2-Hexylamino-
2-Allylamino-
30 2-(2-Hydroxyethylamino)-
2-(3-Hydroxypropylamino)-

- 160

- 2-(2-Dimethylaminoethylamino)-
- 2-(3-Dimethylaminopropylamino)-
- 2-(2-Piperidinoethylamino)-
- 2-(3-Morpholinopropylamino)-
- 5 2-Benzylamino-
- 2-p-Methoxybenzylamino-
- 2-[2-(2-Pyridyl)-ethylamino]-
- 2-[2-(3-Pyridyl)-ethylamino]-
- 2-[2-(4-Pyridyl)-ethylamino]-
- 10 2-(1-Benzyl-4-piperidylamino)-
- 2-(1-Ethoxycarbonyl-4-piperidylamino)-
- 2-Dimethylamino-
- 2-Diisopropylamino-
- 2-Bis-(2-hydroxyethyl)-amino-
- 15 2-[4-(2-Hydroxyethyl)-piperazino]-
- 2-[4-(2,3-Dihydroxypropyl)-piperazino]-
- 2-[4-(N-Isopropylcarbamoylmethyl)-piperazino]-
- 2-(4-p-Methoxyphenyl-piperazino)-
- 2-m-Chloranilino-
- 20 2-p-Methoxyanilino-
- 2-(2,4-Dimethoxyanilino)-
- 2-(2-Methoxy-5-pyridylamino)-;

ferner die folgenden 8-Cyan-6,7-dihydro-pyrazolo[3,4-f]-chinolin-7-one:

- 25 1H-1-Methyl-, F. > 300 °
- 1H-1,3-Dimethyl-, F. > 300 °
- 1H-1-Methyl-3-(4-pyridyl)-, F. > 300 °
- 1H-1-Phenyl-3-methyl-, F. > 300 °
- 1H-1-p-Methoxyphenyl-3-methyl-, F. > 300 °;

- 30 ferner die folgenden 8-Carbamoyl-6,7-dihydro-pyrazolo-[3,4-f]chinolin-7-one:

- 1H-1-Methyl-
- 1H-1,3-Dimethyl-
- 1H-1-Methyl-3-(4-pyridyl)-
- 1H-1-Phenyl-3-methyl-
- 5 1H-1-p-Methoxyphenyl-3-methyl-.

Beispiel 61

Zu einer Suspension von 2,22 g 3-Cyan-4-methylthio-5-acetyl-6-methyl-2-pyridon in 100 ml Chloroform gibt man 3,05 g m-Chlorperbenzoesäure unter Rühren und kocht
10 das Gemisch über Nacht. Der erhaltene Niederschlag von 3-Cyan-4-methylsulfinyl-5-acetyl-6-methyl-2-pyridon wird abfiltriert und mit Methanol ausgekocht; F. 276 ° (Zers.).

Analog erhält man durch Oxydation der entsprechenden Thioether:

- 15 3-Cyan-5-(2-methylsulfinyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon
- 3-Carbamoyl-4-methylsulfinyl-5-acetyl-6-methyl-2-pyridon
- 3-Carbamoyl-5-(2-methylsulfinyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon.

20 Beispiel 62

Eine Lösung von 2,63 g 3-Cyan-5-(2-methylthio-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon in 80 ml Essigsäure wird portionsweise unter Rühren bei 50 ° mit 6,16 g m-Chlorperbenzoesäure versetzt. Man rührt noch 2,5 Std. bei
25 50 - 55 °, saugt ab, wäscht mit NaHCO₃-Lösung und mit Wasser und kristallisiert das erhaltene 3-Cyan-5-(2-methylsulfonyl-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon aus DMF/Wasser um; F. 292 - 300 °.

Analog erhält man durch Oxydation der entsprechenden Thioether:

- 3-Cyan-4-methylsulfonyl-5-acetyl-6-methyl-2-pyridon
3-Carbamoyl-5-(2-methylsulfonyl-4-thiazolyl)-6-methyl-
5 2-pyridon
3-Carbamoyl-4-methylsulfonyl-5-acetyl-6-methyl-2-pyridon.

Beispiel 63

- Ein Gemisch von 2,07 g 2,5-Dioxo-1,2,5,6,7,8-hexahydro-
chinolin-3-carbonsäure, 1,8 g SOCl_2 und 75 ml DMF wird
10 3 Std. bei 40 ° gerührt, abgekühlt, mit 100 ml Methanol
versetzt und erneut 2 Std. bei 20 ° gerührt. Man kon-
zentriert, gibt Wasser zu und erhält 2,5-Dioxo-1,2,5,6,7,8-
hexahydrochinolin-3-carbonsäuremethylester.

Analog erhält man durch Veresterung:

- 15 2,5-Dioxo-1,2,5,6,7,8-hexahydrochinolin-3-carbonsäure-
ethylester
2,5-Dioxo-1,2,5,6,7,8-hexahydrochinolin-3-carbonsäure-
hexylester
2,5-Dioxo-1,2,5,6,7,8-hexahydrochinolin-3-carbonsäure-
20 benzylester.

Beispiel 64

- Man kocht ein Gemisch von 4,06 g 3-Cyan-5-[2-(4-pyridyl-
amino)-4-thiazolyl]-6-methyl-2-pyridon-N-oxid-hydrobromid,
2,7 g Eisenpulver, 300 ml Essigsäure und 100 ml Wasser
25 1 Std., filtriert heiß, konzentriert das Filtrat, ver-
rührt den Niederschlag mit verdünnter Natronlauge, fil-

triert und kristallisiert das erhaltene 3-Cyan-5-[2-(4-pyridylamino)-4-thiazolyl]-6-methyl-2-pyridon aus DMF; F. > 300 °.

5 Analog erhält man 3-Carbamoyl-5-[2-(4-pyridylamino)-4-thiazolyl]-6-methyl-2-pyridon.

Beispiel 65

Man löst 2,32 g 3-Cyan-5-(2-amino-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon in 50 ml DMF, versetzt mit 2,94 Dimethylformamid-diethylacetal und rührt 2 Std. bei 140 - 150 °.

10 Beim Abkühlen fällt 2-Dimethylaminomethylamino-8-cyan-6,7-dihydro-thiazolo[4,5-f]chinolin-7-on aus; F. > 300 °. Diese Verbindung wird abfiltriert und das Filtrat mit 250 ml Wasser versetzt. Das ausgefallene Gemisch wird ebenfalls abfiltriert, das Filtrat eingedampft und der

15 Rückstand mit methanolischem HCl behandelt. Man erhält 3-Cyan-5-(2-dimethylaminomethylenamino-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon-hydrochlorid, F. 258 - 260 °.

Analog erhält man

2-Dimethylaminomethylenamino-8-carbamoyl-6,7-dihydro-thiazolo[4,5-f]chinolin-7-on

20 3-Carbamoyl-5-(2-dimethylaminomethylenamino-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon.

Beispiel 66

Man kocht ein Gemisch von 2,6 g 3-Cyan-5-(2-dimethylamino-4-thiazolyl)-6-methyl-pyridon, 55 ml Essigsäure,

25 1,5 ml Acetanhydrid und 2,3 g Orthoameisensäuretriethyl-

- 16 / 169

ester 8 Std., konzentriert, gießt in Wasser und erhält 2-Dimethylamino-8-cyan-6,7-dihydrothiazolo[4,5-f]chinolin-7-on, F. > 300 °.

Beispiel 67

- 5 Eine Lösung von 1,88 g 3-Cyan-1,2,5,6,7,8-hexahydro-
chinolin-2,5-dion und 2,2 g Dimethylformamid-diethyl-
acetal in 40 ml DMF wird 5 Std. bei 70 ° gerührt. Man
filtriert heiß und wäscht das so erhaltene 3-Cyan-6-
dimethylaminomethylen-1,2,5,6,7,8-hexahydrochinolin-
10 2,5-dion mit Ethanol; Zers. ab 300 °.

Analog erhält man 3-Carbamoyl-6-dimethylaminomethylen-1,2,5,6,7,8-hexahydrochinolin-2,5-dion.

Beispiel 68

- 15 Ein Gemisch von 3,03 g 3-Cyan-4-(2-ethoxycarbonylmethyl-
4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon, 136 g Anisaldehyd, 20 ml
Essigsäure und 20 ml Acetanhydrid wird 2 Std. gekocht,
abgekühlt und auf Eis gegossen. Man erhält 3-Cyan-4-
[2-(1-ethoxycarbonyl-2-p-methoxyphenyl-vinyl)-4-thia-
zolyl]-6-methyl-2-pyridon, F. 239 - 241 °.

- 20 Analog sind erhältlich:
3-Cyan-4-[2-(1-ethoxycarbonyl-2-p-dimethylaminophenyl-
vinyl)-4-thiazolyl]-6-methyl-2-pyridon
3-Carbamoyl-4-[2-(1-ethoxycarbonyl-2-p-methoxyphenyl-vinyl)-
4-thiazolyl]-6-methyl-2-pyridon.

25 Beispiel 69

Unter Eiskühlung werden bei 4 ° 2 g Brom zu einer Lösung
von 2,55 g NaOH in 21 ml Wasser gegeben. Anschließend

- gibt man portionsweise 3,56 g 3-Carbamoyl-5-(2-p-methoxy-anilino-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon hinzu, rührt 17 Std. bei 4 ° und erwärmt 30 Min. auf 60 °. Es wird abgekühlt und filtriert. Man versetzt das Filtrat mit
- 5 Salzsäure bis pH 5, filtriert, wäscht mit Wasser, behandelt das Produkt 16 Std. bei 100 ° mit verdünnter Natronlauge, kühlt ab, filtriert und wäscht erneut mit Wasser. Man erhält 3-Amino-5-(2-p-methoxyanilino-4-thiazolyl)-6-methyl-2-pyridon.
- 10 Analog erhält man die nachstehenden 6-Methyl-2-pyridone:
- 3-Amino-5-(2-p-diethylphosphonomethylphenyl-4-thiazolyl)-
3-Amino-5-(2-benzylamino-4-thiazolyl)-
3-Amino-5-(2-p-methoxybenzylamino-4-thiazolyl)-
3-Amino-5-(2-dimethylamino-4-thiazolyl)-
- 15 3-Amino-5-[2-(N-2-dimethylaminoethyl-N-isopropyl-amino)-4-thiazolyl]-
3-Amino-5-[2-(N-2-dimethylaminoethyl-p-methoxyanilino)-4-thiazolyl]-
- sowie
- 20 2-Dimethylamino-8-amino-6,7-dihydro-thiazolo[4,5-f]-chinolin-7-on.

Die nachstehenden Beispiele betreffen pharmazeutische Zubereitungen, die Verbindungen der Formel I oder ihre physiologisch unbedenklichen Salze enthalten:

- 25 Beispiel A: Tabletten

Ein Gemisch von 1 kg 3-Cyan-5-(2-p-diethylphosphonomethylphenyl-4-thiazolyl)-6-methyl-pyridon, 4 kg Lac-

- : 166 .

tose, 1,2 kg Kartoffelstärke, 0,2 kg Talk und 0,1 kg Magnesiumstearat wird in üblicher Weise zu Tabletten gepreßt, derart, daß jede Tablette 50 mg Wirkstoff enthält.

5 Beispiel B: Dragees

Analog Beispiel A werden Tabletten gepreßt, die anschließend in üblicher Weise mit einem Überzug aus Saccharose, Kartoffelstärke, Talk, Tragant und Farbstoff überzogen werden.

10 Beispiel C: Kapseln

Man füllt 10 kg 3-Cyan-5-(8-carbamoyl-imidazo[1,2-a]-pyridin-2-yl)-6-methyl-2-pyridon in üblicher Weise in Hartgelatine kapseln, so daß jede Kapsel 50 mg Wirkstoff enthält.

15 Beispiel D: Ampullen

Eine Lösung von 1 kg 3-Cyan-5-[2-(N-ethyl-N-2-dimethyl-aminoethyl-amino)-4-thiazolyl]-6-methyl-2-pyridon in 30 l 1,2-Propandiol wird steril filtriert, in Ampullen abgefüllt und steril verschlossen. Jede Ampulle enthält 20 mg Wirkstoff.

Analog sind Tabletten, Dragees, Kapseln oder Ampullen erhältlich, die einen oder mehrere der übrigen Wirkstoffe der Formel I und/oder ihrer physiologisch unbedenklichen Salze enthalten.

**This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning
Operations and is not part of the Official Record**

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

- ☐ **BLACK BORDERS**
- ☐ **IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES**
- ☐ **FADED TEXT OR DRAWING**
- ☐ **BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING**
- ☐ **SKEWED/SLANTED IMAGES**
- ☒ **COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS**
- ☒ **GRAY SCALE DOCUMENTS**
- ☒ **LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT**
- ☐ **REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY**
- ☐ **OTHER:** _____

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.